Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/019582

International filing date: 27 December 2004 (27.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-012154

Filing date: 20 January 2004 (20.01.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 17 March 2005 (17.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

21. 1. 2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2004年 1月20日

出願番号 Application Number:

特願2004-012154

[ST. 10/C]:

[JP2004-012154]

出 願 人 Applicant(s):

第一製薬株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 3月 3日





```
特許願
【書類名】
             P00131601
【整理番号】
                    殿
             特許庁長官
【あて先】
【発明者】
             東京都江戸川区北葛西1丁目16-13 第一製薬株式会社東京
  【住所又は居所】
             研究開発センター内
             金谷 直明
  【氏名】
【発明者】
             東京都江戸川区北葛西1丁目16-13 第一製薬株式会社東京
  【住所又は居所】
             研究開発センター内
             石山 崇
  【氏名】
【発明者】
             東京都江戸川区北葛西1丁目16-13 第一製薬株式会社東京
  【住所又は居所】
             研究開発センター内
             武藤 亮
  【氏名】
【発明者】
             東京都江戸川区北葛西1丁目16-13 第一製薬株式会社東京
   【住所又は居所】
             研究開発センター内
              落合 雄一
   【氏名】
【特許出願人】
              000002831
   【識別番号】
              第一製薬株式会社
   【氏名又は名称】
【代理人】
              110000084
   【識別番号】
              特許業務法人アルガ特許事務所
   【氏名又は名称】
              中嶋 俊夫
   【代表者】
 【選任した代理人】
              100068700
   【識別番号】
   【弁理士】
              有賀 三幸
   【氏名又は名称】
 【選任した代理人】
              100077562
   【識別番号】
   【弁理士】
              高野 登志雄
   【氏名又は名称】
 【選任した代理人】
              100096736
   【識別番号】
   【弁理士】
   【氏名又は名称】
              中嶋 俊夫
 【選任した代理人】
              100089048
    【識別番号】
    【弁理士】
              浅野 康隆
    【氏名又は名称】
 【選任した代理人】
               100101317
    【識別番号】
    【弁理士】
    【氏名又は名称】
               的場 ひろみ
 【選任した代理人】
```

100117156

村田 正樹

【識別番号】 【弁理士】

【氏名又は名称】

【選任した代理人】

【識別番号】

100111028

【弁理士】

【氏名又は名称】 山本 博人

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】

特願2003-434726

【出願日】

平成15年12月26日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

164232

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

特許請求の範囲 1

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

一般式(I)

【化1】

$$Ar_{2} \xrightarrow{N} \stackrel{N}{N} \stackrel{R1}{R2}$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{1}$$

(式中、Ar1およびAr2は、それぞれ独立に、1ないし3個の置換基を有することもあ る5もしくは6員の芳香族複素環基または1ないし3個の置換基を有することもあるフェ ニル基を示し(ただし、Ar1が1ないし3個の置換基を有する5もしくは6員の芳香族 複素環基である場合、Ar2は1ないし3個の置換基を有することもある5もしくは6員 の芳香族複素環基または1ないし3個の置換基を有することもあるフェニル基であり、A r₁が置換基を有さない5もしくは6員の芳香族複素環基である場合、Ar₂は1ないし3 個の置換基を有する5もしくは6員の芳香族複素環基または置換基として1もしくは2個 の置換基を有するカルバモイル基または1もしくは2個の置換基を有する低級アルキル基 を有するフェニル基であり、Aェ1が1もしくは3個の置換基を有することもあるフェニ ル基である場合、Ar2は1ないし3個の置換基を有する5もしくは6員の芳香族複素環 基である。);

R1は、低級アシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシ基、1もしくは 2個の置換基を有することもある低級アルキル基、1もしくは2個の置換基を有すること もあるカルバモイル基、1もしくは2個の置換基を有することもあるオキサモイル基、1 もしくは2個の置換基を有することもあるアミノ基、1もしくは2個の置換基を有するこ ともある4ないし7員の脂環式複素環基、1ないし3個の置換基を有することもあるフェ ニル基、または1ないし3個の置換基を有することもある5もしくは6員の芳香族複素環 基を示し:

R 2 は、水素原子または1もしくは2個の置換基を有することもある低級アルキル基を 示す。) で表される化合物、その塩、またはそれらの溶媒和物。

【請求項2】

Ar₁が1ないし3個の置換基を有する5員または6員の芳香族複素環基であり、Ar₂ が1ないし3個の置換基を有することもある5員または6員の芳香族複素環基または1な いし3個の置換基を有することもあるフェニル基である、請求項1に記載の化合物、その 塩、またはそれらの溶媒和物。

【請求項3】

A r 1 が置換基を有さない 5 員または 6 員の芳香族複素環基であり、A r 2 が 1 ないし 3 個の置換基を有する芳香族複素環基である、請求項1に記載の化合物、その塩、またはそ れらの溶媒和物。

【請求項4】

Arıが置換基を有さない5員または6員の芳香族複素環基であり、Ar2が置換基とし て1もしくは2個の置換基を有するカルバモイル基または1もしくは2個の置換基を有す る低級アルキル基を有するフェニル基である、請求項1に記載の化合物、その塩、または それらの溶媒和物。

【請求項5】

A r1が1ないし3個の置換基を有することもあるフェニル基であり、A r2が1ないし 出証特2005-3017553

3個の置換基を有する5もしくは6員の芳香族複素環基である、請求項1に記載の化合物 、その塩、またはそれらの溶媒和物。

【請求項6】

請求項1~5のいずれか1項に記載の化合物、その塩、またはそれらの溶媒和物を含有 する医薬。

【請求項7】

請求項 $1\sim5$ のいずれか1項に記載の化合物、その塩、またはそれらの溶媒和物を含有 する虚血性疾患の予防および/または治療剤。

【書類名】明細書

【発明の名称】アミドピラゾール誘導体

【技術分野】

[0001]

本発明は、血小板凝集抑制作用を有するピラゾール誘導体に関する。

【背景技術】

[0002]

血小板は、血管損傷時に凝集して止血血栓を形成して出血を防止する重要な役割を担っているが、その一方で、動脈硬化に見られるように血管内皮が損傷したり血管が狭窄している場合には凝集して血栓や塞栓を誘発し、心筋梗塞、狭心症、虚血性脳血管障害、或いは末梢血管障害等の虚血性疾患を引き起こす原因となっていることが知られている。したがって、虚血性疾患の予防や治療には、血小板凝集抑制薬が投与されている。中でも、アスピリンは、古くから血小板凝集抑制薬として使用されてきており、その効果は105人の患者に投与された複数の臨床試験結果をメタアナリシスしたAPT(Antiplatelet Trialists' Collaboration)で証明されている(非特許文献 1 参照)。しかしながら、アスピリンは、胃腸等の出血、いわゆるアスピリン潰瘍を引き起こすという副作用が知られており、その副作用は投与量に依存することなく、100人に1人の割合で起きている(非特許文献 2 参照)。

[0003]

アスピリンの血小板凝集抑制作用は、シクロオキシゲナーゼ(Cyclooxygenase) の抑制作用に基づくことが知られている。シクロオキシゲナーゼには、シクロオキシゲナーゼー1(COX-1)とシクロオキシゲナーゼー2(COX-2)があり、アスピリンは低用量でCOX-1を選択的に阻害して血小板の凝集を抑制するが、COX-1の阻害はアスピリン潰瘍を引き起こす原因ともなっている(非特許文献 3 及び 4 参照)。なお、非ステロイド性抗炎症薬は、COX-2 を選択的に阻害して抗炎症作用を示すことが知られている。

$[0\ 0\ 0\ 4\]$

以上のように、アスピリンは血小板凝集抑制薬として有用であるが、その作用機作であるCOX-1 阻害作用による胃腸障害を副作用として伴うことから、COX-1 阻害作用のない血小板凝集抑制薬が求められている。

[0005]

一方、これまでに抗血栓作用を有するピラゾール誘導体としては、化合物(A)(特許 文献1及び非特許文献5参照)、または化合物(B)(特許文献2参照)が知られている

【0006】 【化1】

[0007]

【特許文献1】特許第2586713号明細書

【特許文献2】WO97-29774

【非特許文献1】 BMJ, 308卷, 81-106頁, 1994年

【非特許文献 2】 BM J, 3 2 1 卷, 1 1 8 3 - 1 1 8 7 頁, 2 0 0 0 年

【非特許文献3】Neurology, 57巻, Suppl. 2, S5-S7頁, 2 001年

【非特許文献4】 Drugs Today, 35巻, 251-265頁, 1999年 【非特許文献 5】 Chem. Pharm. Bull., 45卷, 987-995頁,

1997年

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0008]

しかし、化合物(A)のコラーゲン誘発血小板凝集に対するIC50値は $5.3 imes 10^{-6}$ Mであり、COX-2に対してはこれより強い阻害活性を示す(IC_{50} 値2. 4×10^{-7} M)。同様に、化合物(B)の血小板凝集抑制作用もそのCOX-2に対する阻害活性と 比較して強いものではない、前述のように、COX-2の阻害作用は抗炎症作用に繋がる ので、COX-2阻害活性を有することは血小板凝集抑制薬としては必ずしも好ましいも のではない。従って、本発明は、COX-1およびCOX-2を阻害することのない強力 な血小板凝集抑制薬を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0009]

本発明者らは、このような血小板凝集抑制薬を求めて鋭意研究した結果、下記一般式(I) で表されるピラゾール誘導体が、COX-1およびCOX-2を阻害することなく強 力な血小板凝集抑制作用を示すことを見出し、本発明を完成させた。

すなわち、本発明は、一般式(I)

[0010]

【化2】

$$Ar_{2} = N = N = R2$$

$$Ar_{1} = R2$$

$$(1)$$

[0011]

(式中、Ar1およびAr2は、それぞれ独立に、1ないし3個の置換基を有することもあ る5もしくは6員の芳香族複素環基または1ないし3個の置換基を有することもあるフェ ニル基を示し(ただし、Arıが1ないし3個の置換基を有する5もしくは6員の芳香族 複素環基である場合、Ar2は1ないし3個の置換基を有することもある5もしくは6員 の芳香族複素環基または1ないし3個の置換基を有することもあるフェニル基であり、A r₁が置換基を有さない5もしくは6員の芳香族複素環基である場合、Ar₂は1ないし3 個の置換基を有する5もしくは6員の芳香族複素環基または置換基として1もしくは2個 の置換基を有するカルバモイル基または1もしくは2個の置換基を有する低級アルキル基 を有するフェニル基であり、Aェ1が1もしくは3個の置換基を有することもあるフェニ ル基である場合、Ar2は1ないし3個の置換基を有する5もしくは6員の芳香族複素環 基である。);

R1は、低級アシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシ基、1もしくは 2個の置換基を有することもある低級アルキル基、1もしくは2個の置換基を有すること

もあるカルバモイル基、1もしくは2個の置換基を有することもあるオキサモイル基、1 もしくは2個の置換基を有することもあるアミノ基、1もしくは2個の置換基を有するこ ともある4ないし7員の脂環式複素環基、1ないし3個の置換基を有することもあるフェ ニル基、または1ないし3個の置換基を有することもある5もしくは6員の芳香族複素環

R2は、水素原子または1もしくは2個の置換基を有することもある低級アルキル基を 示す。)で表される化合物、その塩、またはそれらの溶媒和物を提供するものである。

[0012]

また、本発明は、一般式(I)で表される化合物、その塩、またはそれらの溶媒和物を 含有する医薬を提供するものである。

[0013]

さらに、本発明は、一般式(I)で表される化合物、その塩、またはそれらの溶媒和物 を含有する虚血性疾患の予防および/または治療剤を提供するものである。

【発明の効果】

[0014]

本発明の化合物(I)、それらの塩もしくは溶媒和物、またはその塩の溶媒和物は、C ○X-1およびC○X-2を阻害することなく強力に血小板凝集を抑制し、血栓形成を強 力に阻害する作用を有する。したがって、心筋梗塞、狭心症(慢性安定狭心症、不安定狭 心症等)、虚血性脳血管障害(一過性脳虚血発作(TIA)、脳梗塞等)、末梢血管障害 、人工血管置換後閉塞、冠動脈インターベンション(冠動脈バイパス術(CAGB)、経 皮経管冠動脈形成術(PTCA)、ステント留置等)後の血栓性閉塞、糖尿病網膜症・腎 症、心人工弁置換時閉塞、など、血栓・塞栓を原因とする虚血性疾患の予防および/また は治療薬として有用である。あるいは、例えば血管手術や血液体外循環等に 伴う血栓・塞栓の予防および/または治療剤として有用である。

【発明を実施するための最良の形態】

[0015]

上述の一般式(I)における置換基について以下に説明する。

[0016]

Ar1及びAr2で示される芳香族複素環基は、5または6員の芳香族複素環基であり、 具体例としては、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、フリル 基、チエニル基、ピロリル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、トリアゾリル基、オキサ ゾリル基、イソキサゾリル基、チアゾリル基、ピラゾリル基、チアジアゾリル基等を挙げ ることができる。

Ar1及びAr2で示される芳香族複素環基及びフェニル基における置換基としては、1 または2個の置換基を有することもある低級アルキル基、ハロゲノ基、水酸基、シアノ基 、低級アルコキシ基、アラルキルオキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルコキシカルボ ニル基、カルボキシル基、低級アルキルスルホニル基、1または2個の置換基を有するこ ともあるアミノ基、1または2個の置換基を有することもあるカルバモイル基、1または 2個の低級アルキル基で置換されることもあるアミノスルホニル基、1または2個の置換 基を有することもある4ないし7員の脂環式複素環基等を挙げることができる。以下にこ れらの置換基について説明する。

[0017]

芳香族複素環基及びフェニル基上の置換基である1または2個の置換基を有することも ある低級アルキル基とは、水酸基、ハロゲノ基、炭素数1~3個の直鎖状、分枝状または 環状のアルコキシ基及び炭素数1~3個の直鎖状、1もしくは2個の炭素数1~3個の直 鎖状、分枝状または環状のアルキル基で置換されることもあるアミノ基の群から選ばれる 1個の基または同種もしくは異種の2個の基で置換されることもある炭素数 $1\sim6$ の直鎖 状、分枝状または環状のアルキル基を意味する。ここで環状アルキル基の炭素数は3~6 である。

[0018]

具体例としてはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、第一級ないし第三 級のブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペ ンチル基、シクロヘキシル基、シクロプロピルメチル基、シクロペンチルメチル基、ヒド ロキシメチル基、2-ヒドロキシエチル基、3-ヒドロキプロピル基、2-ヒドロキプロ ピル基、2-フルオロエチル基、3-フルオロプロピル基、2-フルオロプロピル基、2 ーフルオロシクロプロピル基、2ークロロエチル基、3ークロロプロピル基、2ークロロ プロピル基、トリフルオロメチル基、メトキシメチル基、エトキシメチル基、プロポキシ メチル基、イソプロポキシメチル基、2-メトキシエチル基、3-メトキシプロピル基、 アミノメチル基、2-アミノエチル基、1-アミノエチル基、3-アミノプロピル基、2 -アミノプロピル基、メチルアミノメチル基、2-(メチルアミノ)エチル基、1-(メ チルアミノ) エチル基、3-(メチルアミノ) プロピル基、2-(メチルアミノ) プロピ ル基、ジメチルアミノメチル基、2-(ジメチルアミノ)エチル基、1-(ジメチルアミ ノ) エチル基、3-(ジメチルアミノ) プロピル基、2-(ジメチルアミノ) プロピル基 、2-(メチルエチルアミノ)エチル基、1-(メチルエチルアミノ)エチル基等を挙げ ることができる。

[0019]

ハロゲノ基としては、フルオロ基、クロロ基、及びブロモ基を挙げることができる。

[0020]

低級アルコキシ基は、炭素数1~6の直鎖状、分岐状又は環状のアルコキシ基を意味し 、具体例としてはメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ 基、イソブトキシ基、ペントキシ基、シクロペンチルオキシ基等を挙げることができる。

[0021]

アラルキルオキシ基とは、炭素数6~20のアリール基と炭素数1~6の直鎖状、分岐 状又は環状のアルコキシ基からなる基を意味し、アラルキルオキシ基の具体例としてはベ ンジルオキシ基、フェネチルオキシ基等を挙げることができる。

低級アルキルチオ基とは、炭素数 $1\sim6$ の直鎖状、分岐状又は環状のアルキルチオ基を 意味し、具体例としてはメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチ オ基、ブチルチオ基、イソブチルチオ基、ペンチルチオ基、シクロペンチルチオ基等を挙 げることができる。

低級アルコキシカルボニル基とは、総炭素数2~7のアルコキシカルボニル基を意味し 具体例としてはメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル 基、ブトキシカルボニル基等を挙げることができる。

低級アルキルスルホニル基とは、炭素数 $1\sim6$ の直鎖状、分岐状又は環状アルキルスル ホニル基を意味し、具体例としてはメタンスルホニル基、エタンスルホニル基、トリフル オロメタンスルホニル基等を挙げることができる。

[0022]

1または2個の置換基を有することもあるアミノ基とは、非置換のアミノ基の他に、1 もしくは2個の上記低級アルキル基で置換されたアミノ基、低級アルカノイルアミノ基、 低級アルコキシカルボニルアミノ基、及び1もしくは2個の上記低級アルキル基で置換さ れることもあるウレイド基を意味する。1もしくは2個の上記低級アルキル基で置換され たアミノ基の具体例としては、メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、イ ソプロピルアミノ基、シクロプロピルアミノ基、ブチルアミノ基、イソブチルアミノ基、 シクロペンチルメチルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミ ノ基、ジブチルアミノ基、N-メチル-N-エチルアミノ基、N-エチル-N-プロピル アミノ基、N-メチル-N-シクロペンチルメチルアミノ基等を挙げることができる。低 級アルカノイルアミノ基とは、炭素数 $2\sim6$ の直鎖状及び分岐状のアルカノイル基で置換 されたアミノ基を意味し、その具体例としては、アセチルアミノ基、プロピオニルアミノ 基等を挙げることができる。低級アルコキシカルボニルアミノ基とは、炭素数2~6の直 鎖状及び分岐状の低級アルコキシカルボニル基で置換されたアミノ基を意味し、その具体 例としては、メトキシカルボニルアミノ基、エトキシカルボニルアミノ基を挙げることが

できる。1もしくは2個の上記低級アルキル基で置換されることもあるウレイド基の具体 例としては、アミノカルボニルアミノ基、N1-メチルアミノカルボニルアミノ基、N1 -エチルアミノカルボニルアミノ基、N 3 -メチルアミノカルボニルアミノ基、N 1 , N 1-ジメチルアミノカルボニルアミノ基、N1,N3-ジメチルアミノカルボニルアミノ 基、N1-メチル-N3-エチルアミノカルボニルアミノ基等を挙げることができる。

[0023]

1もしくは2個の置換基を有することもあるカルバモイル基としては、無置換のカルバ モイル基の他に、1もしくは2個の上記低級アルキル基で置換されたカルバモイル基が挙 げられ、具体例としては、メチルカルバモイル基、エチルカルバモイル基、ジメチルカル バモイル基、メチルエチルカルバモイル基等を挙げることができる。

[0024]

1もしくは2個の低級アルキル基で置換されることもあるアミノスルホニル基とは、無 置換のアミノスルホニル基の他に、1もしくは2個の上記低級アルキル基で置換されたア ミノスルホニル基を意味し、具体例としては、メチルアミノスルホニル基、エチルアミノ スルホニル基、プロピルアミノスルホニル基、イソプロピルアミノスルホニル基、第一級 ないし第三級ブチルアミノスルホニル基、シクロプロピルアミノスルホニル基、シクロブ チルアミノスルホニル基、シクロペンチルアミノスルホニル基、シクロヘキシルアミノス ルホニル基、シクロペンチルメチルアミノスルホニル基、ジメチルアミノスルホニル基、 ジエチルアミノスルホニル基等を挙げることができる。

[0025]

1もしくは2個の置換基を有することもある4ないし7員の脂環式複素環基における4 ないし7員の脂環式複素環基としては、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル 基、ピペラジニル基、ヘキサヒドロピリダジニル基、テトラヒドロピリミジニル基、ピラ ゾリジニル基、イミダゾリジニル基、ホモピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホ リニル基等を挙げることができる。

これらの基は置換されていてもよく、その置換基としては、水酸基、オキソ基、カルボ キシル基、スルホ基、シアノ基、ニトロ基の他に、上述のハロゲノ基、低級アルコキシ基 、アルキルスルホニル基、1もしくは2個の置換基を有することもある低級アルキル基、 1もしくは2個の置換基を有することもあるアミノ基、1もしくは2個の置換基を有する こともあるカルバモイル基、低級アシル基、1もしくは2個の置換基を有することもある アミノスルホニル基を挙げることができる。

[0026]

Arıである芳香族複素環基又はフェニル基上の置換基はピラゾール環とパラの位置に 置換しているのが好ましい。

[0027]

本発明化合物 (I) においては、Ar1が1ないし3個の置換基を有する5もしくは6 員の芳香族複素環基である場合、Ar2は1ないし3個の置換基を有することもある5も しくは6員の芳香族複素環基または1ないし3個の置換基を有することもあるフェニル基 でありる。Ar1が置換基を有さない5もしくは6員の芳香族複素環基である場合、Ar2 は1ないし3個の置換基を有する5もしくは6員の芳香族複素環基または置換基として1 もしくは2個の置換基を有するカルバモイル基または1もしくは2個の置換基を有する低 級アルキル基を有するフェニル基である。Ar₁が1もしくは3個の置換基を有すること もあるフェニル基である場合、Ar2は1ないし3個の置換基を有する5もしくは6員の 芳香族複素環基である。

[0028]

次に、置換基R1及びR2について説明する。

[0029]

低級アシル基は、炭素数 $1\sim6$ の直鎖状、分枝状または環状のアルキル基を有するアシ ル基を意味し、具体例としてはホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、第一級及び第 二級のブチリル基、ピバロイル基、シクロプロピルカルボニル基、シクロブチリルカルボ

ニル基、シクロペンチルカルボニル基、シキロヘキシルカルボニル基、シクロプロピルメ チルカルボニル基、シクロブチルメチルカルボニル基、シクロペンチルメチルカルボニル 基等を挙げることができる。

[0030]

低級アルコキシカルボニル基は、炭素数 $1 \sim 6$ の直鎖状、分枝状または環状のアルキル 基を有するアルコキシカルボニル基を意味し、具体例としてはメトキシカルボニル基、エ トキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、第一級な いし第三級ブトキシカルボニル基、シクロブチルオキシカルボニル基、シクロペンチルオ キシカルボニル基、シクロヘキシルオキシカルボニル基、シクロペンチルメチルオキシカ ルボニル基等を挙げることができる。

[0031]

低級アルコキシ基は、炭素数 $1\sim6$ の直鎖状、分岐状又は環状のアルコキシ基を意味し 、具体例としてはメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ 基、イソブトキシ基、ペントキシ基、シクロペンチルオキシ基等を挙げることができる。

[0032]

1もしくは2個の置換基を有することもある低級アルキル基とは、水酸基、ハロゲノ基 、カルボキシル基、スルホ基、炭素数1~3個の直鎖状、分枝状または環状のアルコキシ 基、炭素数1~3個の直鎖状、分枝状または環状のアルキル基を有するアルコキシカルボ ニル基、1もしくは2個の炭素数1~3個の直鎖状、分枝状または環状のアルキル基で置 換されることもあるアミノ基、1もしくは2個の置換基を有することもある4ないし7員 の脂環式複素環基、1もしくは2個の炭素数1~3個の直鎖状、分枝状または環状のアル キル基で置換されることもあるカルバモイル基、及び1もしくは2個の炭素数1~3個の 直鎖状、分枝状または環状のアルキル基で置換されることもあるウレイド基、1ないし3 個の置換基を有することもあるフェニル基、1ないし3個の置換基を有することもある5 もしくは6員の芳香族複素環基、炭素数3~6の環状アルキル基の群から選ばれる1個の 基または同種もしくは異種の2個の基で置換されることもある炭素数1~6の直鎖状、分 枝状または環状のアルキル基を意味する。ここで環状アルキル基の炭素数は3~6である

[0033]

具体例としてはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、第一級ないし第三 級のブチル基、ペンチル基、ネオペンチル基、ヘキシル基、シクロプロピル基、シクロブ チル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、ビシクロ[2.2.1]ペンチル基、シ クロプロピルメチル基、シクロペンチルメチル基、ヒドロキシメチル基、2-ヒドロキシ エチル基、3-ヒドロキプロピル基、2-ヒドロキプロピル基、1-ヒドロキシメチルシ クロペンチル基、1-ヒドロキシメチルシクロヘキシル基、2-フルオロエチル基、3-フルオロプロピル基、2-フルオロプロピル基、2-フルオロシクロプロピル基、3-フ ルオロシクロペンチル基、4-フルオロシクロヘキシル基、4,4-ジフルオロシクロヘ キシル基、2-クロロエチル基、3-クロロプロピル基、2-クロロプロピル基、トリフ ルオロメチル基、カルボキシメチル基、2-カルボキシエチル基、3-カルボキシプロピ ル基、2-カルボキシプロピル基、スルホメチル基、2-スルホエチル基、1-スルホエ チル基、3-スルホプロピル基、2-スルホプロピル基、メトキシメチル基、エトキシメ チル基、プロポキシメチル基、イソプロポキシメチル基、2ーメトキシエチル基、3ーメ トキシプロピル基、3ーメトキシシクロプロピル基、3ーメトキシシクロペンチル基、4 ーメトキシシクロヘキシル基、メトキシカルボニルメチル基、エトキシカルボニルメチル 基、プロポキシカルボニルメチル基、2-メトキシカルボニルエチル基、2-エトキシカ ルボニルエチル基、2-プロポキシカルボニルエチル基、アミノメチル基、2-アミノエ チル基、1-アミノエチル基、3-アミノプロピル基、2-アミノプロピル基、メチルア ミノメチル基、2-(メチルアミノ)エチル基、1-(メチルアミノ)エチル基、3-(メチルアミノ)プロピル基、2-(メチルアミノ)プロピル基、ジメチルアミノメチル基 、2-(ジメチルアミノ)エチル基、1-(ジメチルアミノ)エチル基、3-(ジメチル

アミノ)プロピル基、2-(ジメチルアミノ)プロピル基、2-(メチルエチルアミノ) エチル基、1-(メチルエチルアミノ)エチル基、テトラヒドロフリル基、テトラヒドロ ピラニル基、ピロリジニル基、1-メチルピロリジニル基、1-エチルピロリジニル基、 ピペリジノ基、ピペラジノ基、Nーメチルピペラジノ基、カルバモイルメチル基、メチル カルバモイルメチル基、エチルカルバモイルメチル基、ジメチルカルバモイルメチル基、 メチルエチルカルバモイルメチル基、カルバモイルエチル基、メチルカルバモイルエチル 基、エチルカルバモイルエチル基、ジメチルカルバモイルエチル基、メチルエチルカルバ ー・モイルエチル基、カルバモイルプロピル基、2-カルバモイルシクロプロピル基、ウレイ ドメチル基、N3-メチルウレイドメチル基、N3-エチルウレイドメチル基、N3, N 3-ジメチルウレイドメチル基、N3-メチル-N3-エチルウレイドメチル基、2-(ウレイド) エチル基、2-(N3-メチルウレイド) エチル基、2-(N3-エチルウレ イド) エチル基、2- (N3, N3-ジメチルウレイド) エチル基、2- (N3-メチル -N3-エチルウレイド)エチル基、3-(ウレイド)プロピル基、2-(ウレイド)シ クロプロピル基、N1-メチルウレイドメチル基、N1-エチルウレイドメチル基、N1 ,N1ージメチルウレイドメチル基、N1ーメチルーN1ーエチルウレイドメチル基、2 - (ウレイド) エチル基、2 - (N1-メチルウレイド) エチル基、2 - (N1-エチル ウレイド) エチル基、2-(N1,N1-ジメチルウレイド) エチル基、2-(N1-メチルーN1ーエチルウレイド) エチル基、N1, N3ージメチルウレイドメチル基、N1 -メチル-N3-エチルウレイドメチル基、2-(N3-メチル-N1-エチル)ウレイ ドエチル基、2-(N1,N3-ジエチルウレイド)エチル基、1-カルバモイル-2-ヒドロキシエチル基、1,2ージカルバモイルエチル基、1ーカルバモイルー2ーシクロ ペンチル基、1ーカルバモイル-1-シクロペンチル基、1ーカルバモイル-1-シクロ ヘキシル基、1-カルバモイル-1-メチルエチル基、1-カルバモイル-2,2-ジメ チルプロピル基、1ーアミノメチルーシクロペンチル基、1ーメチルアミノメチルーシク ロペンチル基、1ージメチルアミノメチルーシクロペンチル基、1ーアミノメチルーシク ロヘキシル基、1-メチルアミノメチルーシクロヘキシル基、1-ジメチルアミノメチル -シクロヘキシル基等を挙げることができる。

1もしくは2個の置換基を有することもあるカルバモイル基とは、1もしくは2個の炭 素数1~6個の直鎖状、分枝状または環状のアルキル基で置換されることもあるカルバモ イル基を意味し、具体例としては、非置換のカルバモイル基の他に、メチルカルバモイル 基、エチルカルバモイル基、プロピルカルバモイル基、イソプロピルカルバモイル基、第 一級ないし第三級のブチルカルバモイル基、ペンチルカルバモイル基、ヘキシルカルバモ イル基、シクロプロピルカルバモイル基、シクロブチルカルバモイル基、シクロペンチル カルバモイル基、シクロヘキシルカルバモイル基、シクロプロピルメチルカルバモイル基 、シクロペンチルメチルカルバモイル基、ジメチルカルバモイル基、メチルエチルカルバ モイル基、ジエチルカルバモイル基、メチルプロピルカルバモイル基、メチルイソプロピ ルカルバモイル基、メチルシクロプロピルカルバモイル基、メチルシクロプロピルメチル カルバモイル基等を挙げることができる。

1もしくは2個の置換基を有することもあるオキサモイル基とは、1もしくは2個の炭 素数 $1\sim 6$ 個の直鎖状、分枝状または環状のアルキル基で置換されることもあるオキサモ イル基を意味し、具体例としては、非置換のオキサモイル基の他に、メチルオキサモイル 基、エチルオキサモイル基、プロピルオキサモイル基、イソプロピルオキサモイル基、第 一級ないし第三級のブチルオキサモイル基、ペンチルオキサモイル基、ヘキシルオキサモ イル基、シクロプロピルオキサモイル基、シクロブチルオキサモイル基、シクロペンチル オキサモイル基、シクロヘキシルオキサモイル基、シクロプロピルメチルオキサモイル基 、シクロペンチルメチルオキサモイル基、ジメチルオキサモイル基、メチルエチルオキサ モイル基、ジエチルオキサモイル基、メチルプロピルオキサモイル基、メチルイソプロピ ルオキサモイル基、メチルシクロプロピルオキサモイル基、メチルシクロプロピルメチル オキサモイル基等を挙げることができる。

1もしくは2個の置換基を有することもあるアミノ基とは、1もしくは2個の炭素数1 ~6個の直鎖状、分枝状または環状のアルキル基で置換されることもあるアミノ基を意味 し、具体例としては、非置換のアミノ基の他に、メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロ ピルアミノ基、イソプロピルアミノ基、第一級ないし第三級のブチルアミノ基、ペンチル アミノ基、ヘキシルアミノ基、シクロプロピルアミノ基、シクロブチルアミノ基、シクロ ペンチルアミノ基、シクロヘキシルアミノ基、シクロプロピルメチルアミノ基、シクロペ ンチルメチルアミノ基、ジメチルアミノ基、メチルエチルアミノ基、ジエチルアミノ基、 メチルプロピルアミノ基、メチルイソプロピルアミノ基、メチルシクロプロピルアミノ基 、メチルシクロプロピルメチルアミノ基、メチル第三級ブトキシカルボニルアミノ基等を 挙げることができる。

1もしくは2個の置換基を有することもある4ないし7員の脂環式複素環基の具体例と しては、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、ヘキサヒ ドロピリダジニル基、ヘキサヒドロピリミジニル基、ピラゾリジニル基、イミダゾリジニ ル基、ホモピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基等を挙げることができ

これらの基は置換されていてもよく、その置換基としては、水酸基、オキソ基、カルボ る。 キシル基、スルホ基、シアノ基、ニトロ基の他に、上述のハロゲノ基、低級アルコキシ基 、アルキルスルホニル基、1もしくは2個の置換基を有することもある低級アルキル基、 1もしくは2個の置換基を有することもあるアミノ基、1もしくは2個の置換基を有する こともあるカルバモイル基、低級アシル基、1もしくは2個の置換基を有することもある アミノスルホニル基を挙げることができる。

1ないし3個の置換基を有することもあるフェニル基としては、前記Ar1及びAr2で 示した基が挙げられる。また1ないし3個の置換基を有することもある5もしくは6員の 芳香族複素環基としては、前記Ar1及びAr2で示した基が挙げられる。

ハロゲノ基としては、フルオロ基、クロロ基、及びブロモ基を挙げることができる。

[0040]

以下に、本発明の化合物(I)について、さらに詳細に説明する。

一般式(I)のAr1及びAr2で示される、1ないし3個の置換基を有することもある 芳香族複素環基としては、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキル基、カルバモイル基、ヒド ロキシー C_{1-6} アルキル基、ヒドロキシ基、シアノ基、カルボキシル基、 $N-C_{1-6}$ アルキ ルアミノ基、N, Nージ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、アミノ C_{1-6} アルキル基及びハロゲ ノ基から選ばれる1ないし3個が置換することもあるピリジル、ピリダジニル、ピリミジ ニル、ピラジニル、チアジアゾリル又はピロリル基が好ましい。より好ましい当該芳香族 複素環基の例としては、2-ピリジル基、3-ピリジル基、6-メトキシー3-ピリジル 基、5-メトキシー2-ピリジル基、4-メチルー2-ピリジル基、5-メチルー2-ピ リジル基、6-メチルー3-ピリジル基、6-ヒドロキシー3-ピリジル基、6-シアノ -3-ピリジル基、6-カルバモイル-3-ピリジル基、4-カルバモイル-2-ピリジ ル基、5-カルバモイル-2-ピリジル基、4-ヒドロキシメチル-2-ピリジル基、5 - ヒドロキシー2-ピリジル基、5-シアノー2-ピリジル基、5-カルボキシルー2-ピリジル基、5-ヒドロキシメチル-2-ピリジル基、5-アミノメチル-2-ピリジル 基、5-クロロー2-ピリジル基、3-ピリダジニル基、2-ピラジニル基、6-メトキ シー3-ピリダジニル基、5-メトキシー2-ピラジニル基、5-メトキシー1,3,4 ーチアジアゾールー2ーイル基、2ーピロリル基、1ーメチルー2ーピロリル基等が挙げ られる。

[0042]

一般式(I)のAr1及びAr2で示される、1ないし3個の置換基を有することもある フェニル基としては、 C_{1-6} アルキル基、 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基、N, N-ジ(C_{1-6} 6アルキル)アミノ基、シアノ基及びカルバモイル基から選ばれる1ないし3個が置換す ることもあるフェニル基が好ましい。より好ましい当該フェニル基の例としては、フェニ ル基、4-メチルフェニル基、4-エチルフェニル基、4-N, N-ジメチルアミノフェ ニル基、3-N, N-ジメチルアミノフェニル基、4-シアノフェニル基、4-カルバモ イルフェニル基が挙げられる。

[0043]

一般式(I)のR1で示される基としては、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} 6アルキル基、カルバモイルーC1-6アルキル基、ヒドロキシーC1-6アルキル基、ハロゲ ノーC3-6シクロアルキル基、カルボキシーC1-6アルキル基、アミノーC3-6シクロアル キル基、 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノー C_{3-6} シクロアルキル基、N, N-ジ(C_{1-6} アルキ ル) アミノー C_{3-6} シクロアルキル基、N, N-ジ (C_{1-6} アルキル) アミノー C_{1-6} アル キルーC₃₋₆シクロアルキル基、ヒドロキシC₁₋₆アルキルーC₃₋₆シクロアルキル基、プ ロパルギルーC₃₋₆シクロアルキル基、カルバモイルーC₃₋₆シクロアルキル基、εーアミ ノカプロラクタム基、C₃₋₆シクロアルキルーC₁₋₆アルキル基、アゼチジニル基、NーC 1-6アルキルアゼチジニル基、ピロリジニル基、N-C₁₋₆アルキルピロリジニル基、ピロ リジニルーC₁₋₆アルキル基、N-C₁₋₆アルキルーピロリジニルーC₁₋₆アルキル基、テ トラヒドロフラニル基、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロフランー C1-6アルキル 基、フェニル基、C₁₋₆アルコキシーフェニル基、ハロゲノフェニル基、シアノフェニル 基、フェニルC₁₋₆アルキル基、ピリジル基、ピリジルーC₁₋₆アルキル基等が挙げられる

[0044]

より好ましいR1の例としては、tーブチル基、ヒドロキシーtーブチル基、アミノシ クロプロピル基、N, N-ジメチルアミノシクロプロピル基、N-メチルアゼチジニル基 、ピロリジニル基、N-メチルピロリジニル基、N, N-ジメチルアミノーt-ブチル基 .1-(N,N-ジメチルアミノメチル)-1-シクロペンチル基、1-メチル-1-(N-メチルピロリジニル) 基、ピロリジニルエチル基、メトキシ-t-ブチル基、テトラ ヒドロフリル基、テトラヒドロピラニル基、1-ヒドロキシメチル-1-シクロペンチル 基、1-ヒドロキシメチル-1-シクロヘキシル基、テトラヒドロフリルメチル基、フル オロシクロプロピル基、1-カルバモイル-1-メチルエチル基、1-カルバモイル-1 ーシクロペンチル基、2-カルバモイル-1-シクロペンチル基、2-カルバモイル-1 ーシクロヘキシル基、1ーカルバモイルー2,2ージメチルプロピル基、εーカプロラク タムー2ーイル基、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロヘキシル基、ビシクロヘ プチル基、シクロヘキシルメチル基、ネオペンチル基、1-プロパルギルー1-シクロヘ キシル基、フェニル基、ピリジル基、メトキシピリジル基、フルオロピリジル基、メトキ シフェニル基、フルオロフェニル基、ベンジル基、1-シアノベンジル基、1,1-ジメ チルベンジル基、ピリジルメチル基等が挙げられる。

[0045]

R2で示される基としては、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、カルボキシ C_{1-6} アルキル基 、C₁₋₆アルコキシカルボニルーC₁₋₆アルキル基、カルバモイルC₁₋₆アルキル基等が挙 げられる。より好ましいR2の例としては、水素原子、カルバモイルメチル基、カルボキ シメチル基、メチル基等が挙げられる。

[0046]

本発明の化合物(I)の塩としては、本発明の化合物のすべてが塩を形成するとは限ら ないが、カルボキシル基、アミノ基等を有する場合、および/またはAr1又はAr2がピ リジン環等の場合には、塩を形成することができ、更にその塩は溶媒和物を形成する場合 もある。ここでいう塩とは、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸等の無機酸の他に、メタンス ルホン酸、pートルエンスルホン酸、フマル酸、トリフルオロ酢酸等の有機酸の塩を挙げ ることができ、またナトリウム、カリウム、カルシウム等のアルカリ金属またはアルカリ 土類金属のイオンとの塩も挙げられる。

[0047]

本発明の化合物(I)の溶媒和物、またはその塩の溶媒和物における溶媒和物とは、結晶の晶出等に用いた溶媒が付加した溶媒和物の他に、空気中の水分を吸収して形成されるものも含む。溶媒の例としては、メタノール、エタノール等の低級アルコールを始め、アセトン、アセトニトリル等の有機溶媒、水等を例として挙げることができる。

[0048]

以下に、本発明の化合物(I)の代表的な製造方法について述べる。

[0049]

本発明の化合物 (I) の製造においては、例えば下記の方法で製造されるピラゾールカルボン酸 (7) を中間体として用いる。

[0050]

【化3】

$$Ar_{2} \xrightarrow{CH_{3}} Ar_{2} \xrightarrow{Ar_{2}} CO_{2}R3 \xrightarrow{Ar_{1} = NHNH_{2}} Ar_{1} \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} CO_{2}R3 \xrightarrow{R3O_{2}C} Ar_{1} \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} Ar_{2} Ar_{1} \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} Ar_{2} Ar_{1} \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} CO_{2}R3$$

$$Ar_{1} \xrightarrow{N} NH_{2} \xrightarrow{Ar_{1} = NHNH_{2}} Ar_{2} \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} CO_{2}H$$

$$Ar_{1} \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} CO_{2}H$$

$$Ar_{1} \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} CO_{2}H$$

$$Ar_{1} \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} CO_{2}H$$

[0051]

(上記式中、 Ar_1 及び Ar_2 は、前記と同じものを示し、R3はメチル基あるいはエチル基を示す。)

[0052]

化合物(1)とシュウ酸ジアルキルエステルをN, N-ジメチルホルムアミド等の適当な溶媒に溶解または懸濁し、アルゴン気流下に<math>-20~20で水素化ナトリウムを添加して攪拌することにより、化合物(2)を得ることができる。

また、化合物(2)は、化合物(1)とシュウ酸ジアルキルエステルをナトリウムアルコキシド(メトキシド、あるいはエトキシド)存在下にアルコール(メタノール、あるいはエタノール)溶液中で処理することによっても製造できる。反応温度は、-10~10~0 ℃が好ましい。

[0053]

さらに、化合物(2)は、化合物(1)のテトラヒドロフラン等不活性溶媒に溶解し-78℃に冷却下、リチウムビス(トリメチルシリル)アミド等の塩基で処理し、シュウ酸ジエチルエステルを添加し攪拌することによっても製造できる。反応温度は、-78~20℃が好ましい。

[0054]

なお、化合物(1)は、市販のものを用いるか、あるいは参考例に記載の方法又はその 方法に準じた方法で製造して用いればよい。

[0055]

次いで、化合物(2)をエタノールに溶解し、室温でヒドラジン誘導体(4)またはその塩を添加した後、適当量の酢酸を加えて加熱還流することにより化合物(5)を製造で

出証特2005-3017553

きる。その際、位置異性体(6)が副生するが、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに より、容易に化合物(5)を分離精製することが可能である。

[0056]

上記のピラゾール環形成反応においては、酢酸を添加する代わりに、適当量のトリエチ ルアミンあるいは濃塩酸を加えて加熱還流してもよく、場合によっては、酢酸、トリエチ ルアミンや濃塩酸を加えなくても、化合物 (5) を得ることができる。

[0057]

化合物(5)を常法により加水分解することによりピラゾールカルボン酸(7)を製造 することができる。

[0058]

上記の加水分解反応は、塩基またはルイス酸の存在下で行うことができる。塩基として は、アルカリ金属(例えば、リチウム、ナトリウム、カリウム等)の水酸化物が挙げられ る。その場合の反応温度は、室温~100℃が好ましい。また、ルイス酸としては、例え ば三臭化ホウ素が挙げられる。その場合の反応温度は、−20~100℃が好ましく、− 5~50℃がより好ましい。

[0059]

上記の方法により得た化合物(5)は、例えばAr1上の置換基を有機化学の通常の知 識に基づいて修飾を加えることにより、別の化合物 (5) に導くことができる。具体例と しては、Ar1上の置換基がクロロ基やブロモ基等のハロゲノ基である化合物(5)をメ タノールに溶解し、ナトリウムメトキシドを加えて加熱還流することにより、A r1上の 置換基がメトキシ基である化合物(5)(R3は、メチル)に導くことができる。また、 Ar1上の置換基がクロロ基やブロモ基等のハロゲノ基である化合物(5)をメタノール とトルエンの混合溶媒に溶解し、ナトリウムメトキシドと臭化銅(I)等の触媒を加えて 加熱還流することにより、Ar1上の置換基がメトキシ基である化合物(5)(R3は、 メチル)を製造することができる。

上記のピラゾール環形成反応において用いるヒドラジン誘導体(4)またはその塩は、 市販のものを用いてもよく、あるいは参考例に記載のようにハロゲン化A r1にヒドラジ ンを反応させる方法またはその方法に準じた方法で製造したものを用いてもよい。具体的 には、アミン(3)を濃塩酸に溶解し、氷冷下に亜硝酸ナトリウムを加えてジアゾ体に誘 導した後、塩化スズ (II) にて処理することによりヒドラジン誘導体 (4) またはその 塩を製造できる。その場合の反応温度は、−10~20℃が好ましい。

[0060]

なお、アミン(3)は、市販の化合物を用いるか、あるいは参考例に記載の方法又はそ の方法に準じた方法で製造して用いればよい。

[0061]

上記の製造法により得られたピラゾールカルボン酸体(7)をアミン(8)と縮合する ことにより本発明の化合物(I)を製造することができる。

[0062]

【化4】

[0063]

(式中、R1、R2、Ar1及びAr2は前記と同じものを示す。)

[0064]

上記の縮合反応は、ペプチド合成法として一般的に用いられる方法を準用すればよい。 一般的に用いられているペプチド合成法としては、例えば、アジド法、酸クロリド法、酸 無水物法、DCC(ジシクロヘキシルカルボジイミド)法、活性エステル法、カルボジイ ミダゾール法、DCC/HOBT (1-ヒドロキシベンゾトリアゾール) 法、水溶性カル ボジイミドを使用する方法、ジエチル シアノホスフェートを使用する方法等を挙げるこ とができ、それらの方法は、M. Bodanszky, Y. S. Klausner及びM . A. Ondetti著"Peptide Snthesis" (A Wiley-int erscience publication, New York, 1976年)、G. R. Pettit著"Synthetic Peptides" (Elsevier ientific Publication Company, New York, 19 76年)、日本化学会編"第4版実験化学講座22卷,有機合成IV"(丸善株式会社、1 991年) 等に記載されている。これらの縮合反応に用いる溶媒としては、N, N-ジメ チルホルムアミド、ピリジン、クロロホルム、塩化メチレン、テトラヒドロフラン、ジオ キサン、アセトニトリル等の溶媒、あるいはこれらの混合溶媒を挙げることができる。反 応温度は、-20~50℃が好ましく、-10~30℃がより好ましい。アミン(8)は 、市販のものを用いてもよく、また文献に記載の方法もしくは製造例に記載の方法、ある いはそれらの方法に準じて製造したものを用いればよい。

[0065]

なお、上記の縮合反応において、アミン(8)が水酸基、アミノ基、カルボキシル基等 の官能基を有する場合には、予めそれらの官能基を適当な保護基を用いて保護することが 必要となることもある。水酸基の保護基としては、tertーブチル基、ベンジル基等が 挙げられ、アミノ基の保護基としては、トリフルオロアセチル基、tert-ブトキシカ ルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基等が挙げられる。官能基がカルボキシル基の場 合には、メチルエステルや t e r t ーブチルエステル等に誘導した後に縮合反応に用いれ ばよい。これらの保護基はそれぞれの保護基に適った条件で切断することが可能である。

[0066]

また、有機化学の通常の知識に基づいて、上記方法により製造した本発明中の化合物(I)をさらに修飾を加えることにより、本発明中の別の化合物 (I)に導くことができる 。たとえば、化合物(Ia)から、ヒドロキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシ、 シアノ、カルバモイル、ヒドロキシメチル誘導体(Ia~f)を製造することができる。

[0067]【化5】

BnO
$$R_2$$
 R_2 R_3 R_4 R_5 R_5

[0068] (式中、A r 1、 R 1 及び R 2 は、前記と同じものを示し、B n は、ベンジル基を示す。 出証特2005-3017553 [0069]

)

具体的には、ベンジルオキシ体(Ia)をエタノール等の溶媒に溶解し、10%パラジ ウムー炭素を触媒として用い接触還元することでヒドロキシ体(Ib)を製造できる。

[0070]

ヒドロキ体(Ib)を塩化メチレン等溶媒に溶解し、ピリジン等の塩基の存在下に、一 50~50℃で無水トリフルオロメタンスルホン酸と反応させることで化合物(Ic)を 製造できる。

[0071]

シアノ体(Id)は、化合物(Ic)を塩化メチレン等の溶媒に溶解し、シアン化トリ -n-ブチルスズとテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) と反応させ ることで製造できる。反応温度は、10~50℃が好ましい。この反応の条件や試薬等は 、有機化学の通常の知識に基づいて適宜選択すればよい。

[0072]

カルバモイル体(Ie)は、シアノ体(Id)をメタノールとテトラヒドロフラン等の 適当な溶媒に溶解し、水酸化ナトリウムを用いて加水分解することで製造できる。反応温 度は、0~100℃が好ましい。

[0073]

また、カルバモイル体(Ie)は、シアノ体(Id)をカルボン酸誘導体へ導いた後、 アンモニア水や塩化アンモニウム等と適当な縮合剤を用いて反応させることによっても製 造できる。

[0074]

ヒドロキシメチル体(If)体は、シアノ体(Id)をテトラヒドロフラン等の不活性 溶媒に溶解し、水素化ジイソブチルアルミニウムを添加し攪拌後、酸性条件で後処理する ことでアルデヒド誘導体へ導き、さらに水素化ホウ素ナトリウムで還元することにより製 造することができる。反応温度は、-10~50℃が好ましい。

[0075]

本発明の化合物(Ⅰ)、それらの塩もしくは溶媒和物、またはその塩の溶媒和物は、強 力な抗血小板作用を有し、高シェアストレス誘発の血栓症モデルでも有効性を示した。従 って、本発明の化合物(I)、それらの塩もしくは溶媒和物、またはその塩の溶媒和物は 、ヒトを含む哺乳類において、心筋梗塞、狭心症(慢性安定狭心症、不安定狭心症等)、 虚血性脳血管障害(一過性脳虚血発作(TIA)、脳梗塞等)、末梢血管障害、人工血管 置換後閉塞、冠動脈インターベンション(冠動脈バイパス術(CAGB)、経皮経管冠動 脈形成術(PTCA)、ステント留置等)後の血栓性閉塞、糖尿病網膜症・腎症、心人工 弁置換時閉塞、など、血栓・塞栓を原因とする虚血性疾患の予防および/または治療薬と して有用である。あるいは、例えば血管手術および血液体外循環等に伴う血栓・塞栓の予 防および/または治療剤として有用である。

[0076]

本発明の化合物(Ⅰ)、それらの塩もしくは溶媒和物、またはその塩の溶媒和物を医薬 として使用する場合、投与量は患者の年齢、性別、症状等により異なるが、成人1人当た りの1日量は、 $0.1mg\sim1g$ が好ましく、 $0.5mg\sim500mg$ がより好ましい。 この場合、1日量を数回に分けて投与することも可能であり、必要な場合には上記の1日 量を超えて投薬することも可能である。

本発明の化合物(I)、それらの塩またはそれらの溶媒和物を含有する医薬は、必要に 応じた投与法および剤形により使用可能であり、その製剤は通常用いられている各種製剤 の調製法にて、必要に応じて薬学的に許容される担体を配合して、投与法に合致した剤形 を選択すればよく、投与法および剤形は特に限定されるものではない。

経口用製剤としては、例えば、錠剤、散剤、顆粒剤、丸剤、カプセル剤等の固形製剤の 他に、液剤、シロップ剤、エリキシル剤、懸濁剤、乳剤等の液体製剤を挙げることができ る。

注射剤としては、化合物(I)、その塩もしくは溶媒和物、またはその塩の溶媒和物を 溶解して容器に充填してもよく、またそれを凍結乾燥等によって固形として用時調製の製 剤としてもよい。

これらの製剤を調製する場合には、製剤学上許容される添加物、例えば結合剤、崩壊剤 、溶解促進剤、滑沢剤、充填剤、賦形剤等を必要に応じて選択して用いることができる。 【実施例】

[0077]

以下に、本発明の具体的な化合物の製造法を示すとともに、それらの化合物がCOX-1およびСОХ-2を阻害することなく強力な血小板凝集抑制作用を示すことを具体的な 試験で示す。

[0078]

[参考例1] 5ーヒドラジノー2ーメトキシピリジン塩酸塩

[0079]【化6】

[0080]

5-アミノ-2-メトキシピリジン (6.21g) の濃塩酸 (50m1) 溶液に氷冷下 、亜硝酸ナトリウム (3.795g) の水 (20m1) 溶液を60分で滴下し、同温で3 0分攪拌した。反応液に塩化スズ (II) 2水和物 (39.5g) の濃塩酸 (30ml) 溶液を内温約10℃で30分かけて滴下後、室温にて2時間攪拌した。反応液に氷冷下、 水酸化ナトリウム (75g) の水 (300ml) 溶液とジエチルエーテルを加えて分液し た。また、水層をジエチルエーテルにて2回抽出した。さらに、水層を食塩で飽和させた 後、ジエチルエーテルで抽出し、有機層を合わせて無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別 後、濾液に1M-塩酸-エタノール溶液(50ml)を加えて攪拌し、析出した固体を濾 取後、ジエチルエーテルで洗浄、乾燥して標題化合物(5.02g,57%)を得た。

[0081] 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ :3.81 (3H, s), 6.82 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.57 (1H, dd, J = 8.8, 2.9 Hz), 7.9 7 (1 H, d, J = 2. 9 H z), 8. 5 5 - 9. 2 0 (1 H, b r), 1 0. 1 3 - 1 0.50 (3H, br).

MS (ESI) m/z: 140 (M+H) +.

[0082]

[参考例2] 5-ヒドラジノー2-メトキシピリジン

[0083]

【化7】

[0084]

5-アミノ-2-メトキシピリジン (6.207g) の濃塩酸 (50ml) 溶液に氷冷 下、亜硝酸ナトリウム(3.795g)の水(20m1)溶液を80分かけて滴下し、同 温で30分攪拌した。反応液に塩化スズ(II)2水和物(39.5g)の濃塩酸(30 m1)溶液を内温約10℃で60分かけて滴下後、室温にて12.5時間攪拌した。反応 液に氷冷下、水酸化ナトリウム (54g) の水 (200m1) 溶液とクロロホルムを加え 不溶物を濾去した後、分液した。さらに、水層をクロロホルムにて2回抽出し、有機層を合わせ無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去して標題化合物 (4.23g,60%)を個体として得た。

[0085]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 3. 50-3. 68 (2H, br), 3. 88 (3H, s), 4. 86-5. 03 (1H, br), 6. 66 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 20 (1H, dd, J=8. 8, 2. 9Hz), 7. 77 (1H, d, J=2. 9Hz).

MS (ESI) m/z: 140 (M+H) +.

[0086]

[参考例3] 4-(2-ピリジル)-2, 4-ジオキソブタン酸エチルエステル

[0087]

【化8】

[0088]

アルゴン雰囲気下、0 \mathbb{C} で 6 0 \mathbb{N} 水素化ナトリウム(0. 9 9 1 g) の \mathbb{N} , \mathbb{N} ージメチルホルムアミド(3 0 m 1) 懸濁液に、2 - アセチルピリジン(1. 3 9 m 1) を滴下し 5 分間攪拌後、室温で 3 0 0 問攪拌した。反応液に、0 \mathbb{C} でシュウ酸ジエチル(3. 3 6 m 1) を滴下し 1 0 分間攪拌後、室温で 1 8 時間攪拌した。反応液に水とジエチルエーテルを加え分液し、水層を 1 規定塩酸水溶液(2 4 8 m 1) で中和し、酢酸エチルを加えて分液した。有機層を水で 2 回洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、減圧下溶媒を留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノールークロロホルム)で精製し標題化合物(1. 1 2 g, 4 1 %)を固体として得た。

[0089]

 1 H – NMR (400MHz, CDC $_{13}$) δ : 1. 40 – 1. 43 (3 H, m), 4. 3 8 – 4. 43 (2 H, m), 7. 51 – 7. 54 (1 H, m), 7. 62 (1 H, s), 7. 89 – 7. 93 (1 H, m), 8. 18 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 8. 73 (1 H, d, J=4. 4 Hz).

 $MS (EI) m/z : 221 (M^{+})$.

[0090]

[参考例 4] 1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1 H-ピラゾール-3-カルボン酸

[0091]

【化9】

[0092]

1) 5-ヒドロキシ-1-(6-メトキシ-3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-4, 5-ジヒドロ-1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル

参考例 4 の 4 - (2 - 2 + 1 + 2 + 1 + 0g) および参考例2の5-ヒドラジノ-2-メトキシピリジン(0.692g) のエタ ノール (22m1)溶液を14時間加熱還流した。空冷後、溶媒を減圧留去して得られた 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)で精製後、再度シ リカゲルカラムクロマトグラフィー(トルエンーアセトン)で精製し5-ヒドロキシー1 -(6-メトキシ-3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-4,5-ジヒドロ-1 H-ピラゾールー3ーカルボン酸エチルエステル(0.575g,34%)を固体として得た

[0093] 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.37-1.40 (3H, m), 3.4 7-3.64 (2 H, m), 3.81 (3 H, s), 4.35-4.40 (2 H, m), 6. 57-6. 59 (1 H, m), 6. 85 (1 H, m), 7. 34-7. 38 (1 H, m), 7. 45-7. 48 (1H, m), 7. 52-7. 59 (2H, m), 7. 79-7. 83 (1H, m), 8. 55-8. 57 (1H, m).

[0094]

2) 1-(6-メトキシー3-ピリジル) -5-(2-ピリジル) -1 Hーピラゾールー3-カルボン酸エチルステル

上記5-ヒドロキシ-1-(6-メトキシ-3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-4,5-ジヒドロ-1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル(0.546g) のエタノール(11m1)溶液に、酢酸(0.456m1)を加え4時間加熱還流した。 空冷後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、及び酢酸エチルを加えて分液した 。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)で精製し1-(6-メト キシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾールー3-カルボン酸エチ ルステル (0.516g,100%) を固体として得た。

[0095]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ :1.43 (3H, t, J=7.2Hz), 3. 95 (3H, s), 4. 46 (2H, q, J = 7. 2Hz), 6. 76-6. 78 (1 H, m , 7. 2 2 - 7 . 2 8 (2 H, m) , 7. 3 5 - 7 . 3 7 (1 H, m) , 7. 66-7.71(2H, m), 8.11(1H, m), 8.52-8.54(1H, m)

MS (FAB) m/z: 325 (M+H) +.

[0096]

3) 標題化合物

上記1- (6-メトキシー3-ピリジル) -5- (2-ピリジル) -1 H-ピラゾール -3-カルボン酸エチルステル (0.438g) のメタノール (8.8ml) 溶液に、室 温で1規定水酸化ナトリウム水溶液(3.38m1)を加え4時間攪拌した。反応溶媒を 減圧下留去し得られた残渣に1規定塩酸水溶液(3.38m1)を加え中和後、水と酢酸 エチルを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留 去し標題化合物 (0.344g,86%)を固体として得た。

[0097]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ :3.89 (3H, s), 6.89 (1 H, d, $J = 8.8 \, \text{Hz}$), 7. 3.3 - 7.37 (2 H, m), 7. 6.7 - 7.73 (2 H, m), 7.85-7.89 (1H, m), 8.14 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 44-8. 46 (1H, m), 13. 06 (1H, br). MS (FAB) m/z : 297 (M+H) +.

[0098]

[参考例 5] 1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-フェニルー1H-ピラゾールー 3-カルボン酸

[0099]

【化10】

$$N-N$$
 CO_2H

[0100]

1) 1-(6-メトキシー3-ピリジル) -5-フェニルー1H-ピラゾールー3-カルボン酸エチルエステル

アセトフェノン (9.85g) のN, Nージメチルホルムアミド (80 m1) 溶液に、0℃で60%水素化ナトリウム (6.56g) を加え30分間攪拌した。反応液に、シュウ酸ジエチル (23.97g) のN, Nージメチルホルムアミド (80 m1) 溶液を10分間で滴下し室温で13時間攪拌した。反応液に1規定塩酸 (180 m1) を加え酸性とし、水と酢酸エチルを加え分液した。有機層を水と飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し4ーフェニルー2, 4ージオキソブタン酸エチルエステル (22.96g, 定量的) を油状物として得た。これ以上精製することなく次の反応に供した。得られた4ーフェニルー2, 4ージオキソブタン酸エチルエステルをエタノール (200 m1) に溶解し、参考例2の5ーヒドラジノー2ーメトキシピリジン (11.39g) を加え4時間加熱還流した。空冷後、反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーへキサン)で精製し1ー(6ーメトキシー3ーピリジル)-5ーフェニルー1Hーピラゾールー3ーカルボン酸エチルエステル (16.37g,61%) を油状物として得た。

[0101]

 $^{1}H-NMR \; (4\;0\;0\,MH\;z,\;CDC\;l_{\,3}) \;\; \delta:1.\;\; 4\;2\;\; (3\;H,\;\; t,\;\; J=7.\;\; 0\;H\;z)\;, \\ 3.\;\; 9\;3\;\; (3\;H,\;\; s)\;,\;\; 4.\;\; 4\;5\;\; (2\;H,\;\; q,\;\; J=7.\;\; 0\;H\;z)\;,\;\; 6.\;\; 7\;3\;\; (1\;H,\;\; d,\;\; \\ J=8.\;\; 8\;H\;z)\;,\;\; 7.\;\; 0\;4\;\; (1\;H,\;\; s)\;,\;\; 7.\;\; 1\;9-7.\;\; 2\;6\;\; (2\;H,\;\; m)\;,\;\; 7.\;\; 3\;0\;\; \\ -7.\;\; 3\;7\;\; (3\;H,\;\; m)\;,\;\; 7.\;\; 5\;7\;\; (1\;H,\;\; d\;d,\;\; J=8.\;\; 8\;,\;\; 2.\;\; 6\;H\;z)\;,\;\; 8.\;\; 1\;1\;\; (1\;H,\;\; d,\;\; J=2.\;\; 6\;H\;z)\;. \\ MS\;\; (E\;S\;I)\;\; m/z\; :\; 3\;2\;4\;\; (M+H)\;\; ^{+}.$

[0102]

2) 標題化合物

上記 1-(6-メトキシー 3-ピリジル) -5-フェニルー 1 H-ピラゾールー 3-カルボン酸エチルエステル(16.37g)のメタノール(250m1)溶液に、1 規定水酸化ナトリウム水溶液(126m1)を加え 30 分間攪拌した。反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣に水とジエチルエーテルを加え分液した。水層に1 規定塩酸水溶液(140m1)を加え酸性とし、酢酸エチルを加え抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し標題化合物(13.88g, 92%)を個体として得た。

[0103]

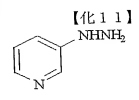
 $\begin{array}{l} ^{1}\text{H-NMR} & (4\ 0\ 0\ \text{MHz},\ \text{CDC}\ 1_{\,3})\ \delta: 3.\ 9\ 4\ (3\ \text{H, s})\ ,\ 6.\ 7\ 5\ (1\ \text{H,}\\ \text{d,}\ J=8.\ 8\ \text{Hz})\ ,\ 7.\ 1\ 0\ (1\ \text{H, s})\ ,\ 7.\ 2\ 1-7.\ 2\ 7\ (2\ \text{H, m})\ ,\ 7.\\ 3\ 2-7.\ 3\ 9\ (3\ \text{H, m})\ ,\ 7.\ 5\ 8\ (1\ \text{H,}\ d\ d\ ,\ J=8.\ 8\ ,\ 2.\ 6\ \text{Hz})\ ,\ 8.\\ 1\ 2\ (1\ \text{H,}\ d\ ,\ J=2.\ 6\ \text{Hz})\ . \end{array}$

MS (ESI) m/z: 296 (M+H) +.

 $[0\ 1\ 0\ 4\]$

[参考例6] 3ーヒドラジノピリジン

[0105]



[0106]

3-アミノピリジン (5. 15g) の濃塩酸 (54ml) 溶液に、亜硝酸ナトリウム (4. 28g) の水溶液 (20m1) を内温0-5℃で30分かけて滴下し、さらに5分間 攪拌した。この反応液を、塩化スズ (II) 2水和物 (43.68g) の濃塩酸 (30m 1) 溶液に内温を0-10 \mathbb{C} で1時間かけて滴下し、さらに0.5 時間攪拌した。析出し た固体を濾取し、この固体をジエチルエーテルで洗浄後、減圧下で乾燥して標題化合物(16.38g, 定量的) を得た。

[0107]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ : 7. 93 (1H, dd, J=8. 8, 5. 6 Hz), 8. 09 (1 H, dd, J = 8. 8, 2. 7 Hz), 8. 43 (1 H, d , J = 5. $6 \, \text{Hz}$), 8. $5 \, 1 \, (1 \, \text{H}, d - l \, i \, k \, e, J = 2$. $7 \, \text{Hz}$). MS (ESI) m/z: 109 (M) $^+$.

[0108]

[参考例7] 1-(5-メトキシー2-ピリジル)-5-フェニルー1H-ピラゾールー 3-カルボン酸

[0109]

【化12】

[0110]

1) 5-アミノ-2-クロロピリジン

2-クロロ-5-ニトロピリジン (20g) のエタノール (160ml) と水 (40m 1) 混合溶液に濃塩酸 (1 m l) を加え、室温で還元鉄 (70.5 g) を少しずつ加え、 90℃で1時間撹拌した。空冷後、反応液をセライト濾過し、母液溶媒を減圧下留去し得 られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチルーヘキサン)で精製しアミン体 (15.2g,94%)を固体として得た。

[0111]

 $^{1}\mathrm{H-NMR}$ (400MHz, CDC1₃) δ :3.71 (2H, br s), 6.96 (1 H, d d, J = 8. 3, 2. 9 Hz), 7. 0 8 (1 H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 85 (1 H, d, J = 2.9 Hz). LC-MSm/z: 129 (M+H) +.

[0112]

2) 5-アセトキシー2-クロロピリジン

上記5-アミノー2-クロロピリジン(18g)のエタノール(360ml)溶液に4 8%テトラフルオロほう酸水溶液(40.5ml)を加え、−5℃に冷却下、亜硝酸te r tーブチル(23.5ml)を滴下後、20分間撹拌した。反応液にジエチルエーテル を加え析出物を濾取し、乾燥することで6-クロロピリジン-3-ジアゾニウムテトラフ ルオロほう酸塩(32g, 定量的)を得た。このジアゾニウム塩(32g)の無水酢酸(160m1)溶液を徐々に90℃まで昇温し45分間攪拌した。空冷後、反応溶媒を減圧

下留去し得られた残渣に酢酸エチルと水を加え分液した。有機層を水、飽和食塩水の順に 洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣を シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)で精製し5-アセトキシー2-クロロピリジン(10g、42%)を固体として得た。

[0113]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 33 (3H, s), 7. 34 (1H, d, J = 8.8Hz), 7.47 (1H, dd, J = 8.8, 2.9Hz), 8.21 (1 H, d, J = 2. 9 Hz).

LC-MSm/z:172(M+H) +.

[0114]

3) 2-クロロ-5-ヒドロキシピリジン

上記5-アセトキシー2-クロロピリジン(10g)のメタノール(200ml)溶液 に、炭酸カリウム(400mg)を加え室温で20時間撹拌した。反応溶媒を減圧下留去 し得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し2-クロロー5 ーヒドロキシピリジン (6.86g,91%) を固体として得た。

[0115]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ : 7. 24 (1H, dd, J=8.8, 2. 9 Hz), 7. 2 9 (1 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 9 1 (1 H, d, J=2. 9 Hz), 10.22 (1 H, br).

LC-MSm/z:130(M+H) +.

[0116]

4) 2-クロロー5-メトキシピリジン

上記2-クロロー5-ヒドロキシピリジン (1.30g) とヨウ化メチル (1.25m 1) のN, N-ジメチルホルムアミド(26ml)溶液に、室温で28%ナトリウムメト キシドーメタノール溶液(2.0m1)を滴下し1.5時間撹拌した。反応液に飽和塩化 アンモニウム水溶液と酢酸エチルを加え分液し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸 マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルクロマ トグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル)で精製し2-クロロー5-メトキシピリジン(1 . 40g, 98%) を固体として得た。

[0117] 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :3.85 (3H, s), 7.17-7.2 5 (2 H, m), 8.05 (1 H, d, J = 2.9 Hz).LC-MSm/z: 144 (M+H) +.

[0118]

5) 2ーヒドラジノー5ーメトキシピリジン

上記2-クロロ-5-メトキシピリジン(4.0g)のヒドラジン一水和物(30ml)溶液を100℃で24時間撹拌した。空冷後、反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣に クロロホルムと1規定水酸化ナトリウム水溶液を加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシ ウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し2-ヒドラジノー5-メトキシピリジン(705mg, 18%) を油状物質として得た。

 $LC-MSm/z:140(M+H)^{+}$.

[0119]

6) 1-(5-メトキシ-2-ピリジル)-5-フェニル-1H-ピラゾール-3-カル ボン酸エチルエステル

上記2-ヒドラジノ-5-メトキシピリジン(705mg)と参考例5の1)の2,4 ージオキソー4-フェニルブタン酸エチルエステル(1.12g)のエタノール(25m 1) 溶液を19時間加熱還流した。空冷後、反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣に酢酸 エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え分液し、さらに有機層を飽和食塩水で洗浄 後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリ カゲルクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)で精製し1-(5-メトキシー2ピリジル)-5-フェニル-1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル(705 mg,43%)をアモルファスとして得た。

[0120]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.42 (3H, t, J=7.1Hz), 3. 88 (3H, s), 4. 45 (2H, q, J = 7. 1Hz), 7. 03 (1H, s) , 7. 22-7. 32 (6 H, m), 7. 45 (1 H, d, J=6. 8 Hz), 8. 05(1 H, d, J = 3.1 Hz). LC-MSm/z: 3 2 4 (M+H) +.

[0121]

7)標題化合物

上記1- (5-メトキシー2-ピリジル) -5-フェニル-1H-ピラゾール-3-カ ルボン酸エチルエステル (700mg) のメタノール (7m1) およびテトラヒドロフラ ン(7m1)溶液に、1規定水酸化ナトリウム水溶液(3.5m1)を加え室温で2時間 攪拌した。反応液を氷冷下、1規定塩酸水溶液(3.6m1)を加えた後、水と酢酸エチ ルを加え分液し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別 後、溶媒を減圧下留去し標題化合物 (602mg, 94%) を固体として得た。

[0122]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :3.89 (3H, s), 7.09 (1H, s), 7. 23-7. 35 (6 H, m), 7. 46 (1 H, d, J=6. 9 Hz), 8. 08 (1H, d, J=3.1Hz). LC-MSm/z: 296 (M+H) +.

[0123]

[参考例8] 1- (5-メトキシ-2-ピリジル) -5- (2-ピリジル) -1H-ピラ ゾールー3ーカルボン酸

[0124]【化13】

$$N \longrightarrow CO_2H$$

[0125]

1) 5-ブロモー2-ヒドラジノピリジン

2, 5-ジブロモピリジン(10.0g)のピリジン(100ml)溶液に、室温でヒ ドラジン一水和物(10ml)を加え、13時間加熱還流した。空冷後、反応溶媒を減圧 下留去し得られた残渣に 0. 5 規定水酸化ナトリウム水溶液とクロロホルムを加え分液し 、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、減圧下溶媒を留去し5-ブロモー2 -ヒドラジノピリジン (7.61g,96%)を固体として得た。

[0126] $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ : 6. 67 (1H, d, J=9.0Hz)), 7. 55 (1H, dd, J = 9. 0, 2. 4Hz), 7. 64 (1H, s), 8. 0 0 (1 H, d, J = 2.4 Hz). $EI - MSm/z : 188 (M^{+})$.

[0127]

2) 1-(5-ブロモー2-ピリジル) -5-(2-ピリジル) -1 Hーピラゾールー3ーカルボン酸エチルエステル

上記5-ブロモー2-ヒドラジノピリジン(7.12g)と参考例4の4-(2-ピリ 出証特2005-3017553

ジル) -2, 4-ジオキソブタン酸エチルエステル(8.38g) のエタノール(126m1) 懸濁液に室温で酢酸(8.67ml)を加え、12時間加熱還流した。空冷後、反 応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え分液し、有機層を無水硫酸ナト リウムで乾燥した。濾別後、減圧下溶媒を留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)で精製しジヒドロピラゾール体を得た。このジヒ ドロピラゾール体のエタノール (146ml)溶液に室温で濃塩酸 (4.9ml)を加え 、3時間加熱還流した。空冷後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを 加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、減圧下溶媒を留去し得ら れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)で精製し1-(5-ブロモ-2-ピリジル) -5- (2-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボ ン酸エチルエステル (11.6g,82%) を固体として得た。

[0128]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.42 (3H, t, J=7.2Hz), 4. 45 (2H, q, J = 7. 2Hz), 7. 20 (1H, s), 7. 23-7. 25 (1 H, m, 7. 4 9 (1 H, dd, J = 7.8, 0.7 Hz), 7. 72 - 7.75 (2 H, m, 7. 95-7. 97 (1 H, m), 8. 26 (1 H, d, J = 2. 2 Hz) , 8. 45-8. 46 (1 H, m). $E I - MSm/z : 373 (M^{+})$.

[0129]

3) 標題化合物

アルゴン雰囲気下、室温で上記1-(5-ブロモー2-ピリジル)-5-(2-ピリジ ル) -1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル (3.00g) のメタノール (30m1)とトルエン(30m1)混合溶液に、ナトリウムメトキシド(1.74g)と 臭化銅(I) (0.231g) を加え47時間加熱還流した。空冷後、反応液に水(50 ml) を加え室温で1時間30分間攪拌した。反応液に水、酢酸(10ml)、及びメタ ノールークロロホルム(1対10)混合溶媒を加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウム で乾燥した。濾別後、減圧下溶媒を留去し標題化合物(1.68g,71%)を固体とし て得た。

[0130]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ : 4.17 (3H, s), 7.56-8 . 71 (8H, m), 13.35 (1H, s). $FAB-MSm/z:297(M+H)^{+}$.

[0131]

[参考例9] 1- (6-メトキシ-3-ピリダジニル) -5- (2-ピリジル) -1H-ピラゾールー3ーカルボン酸

[0132]

【化14】

[0133]

1) 1-(6-クロロ-3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾール -3-カルボン酸エチルエステル

3-クロロー6-ヒドラジノピリダジン(1.59g)と参考例4の4-(2-ピリジ ル) -2, 4-ジオキソブタン酸エチルエステル (2.45g) のエタノール (60ml 出証特2005-3017553)溶液を 6 時間加熱還流後、反応液に濃塩酸(1 m 1)を加え、さらに 1 時間加熱還流した。空冷後、反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣に酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え分液し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチルーへキサン)で精製し1-(6-2)0 ロロー3ーピリダジニル)-5-(2ーピリジル)-1 Hーピラゾール-3ーカルボン酸エチルエステル(1.50g,41%)を固体として得た。

[0134]

 $\begin{array}{l} ^{1}\text{H-NMR} & (4\ 0\ 0\ \text{MHz},\ \text{CDC}\ 1_{3})\ \delta: 1.\ 4\ 4\ (3\ \text{H},\ t,\ J=7.\ 0\ \text{Hz})\ , \\ 4.\ 4\ 6\ (2\ \text{H},\ q,\ J=7.\ 0\ \text{Hz})\ ,\ 7.\ 2\ 3\ (1\ \text{H},\ s)\ ,\ 7.\ 2\ 4-7.\ 2\ 7\ (1\ \text{H},\ m)\ ,\ 7.\ 6\ 2-7.\ 6\ 5\ (1\ \text{H},\ m)\ ,\ 7.\ 6\ 9\ (1\ \text{H},\ d,\ J=9.\ 0\ \text{Hz})\ , \\ 7.\ 7\ 6-7.\ 8\ 1\ (1\ \text{H},\ m)\ ,\ 8.\ 1\ 0\ (1\ \text{H},\ d,\ J=9.\ 0\ \text{Hz})\ ,\ 8.\ 4\ 0\ (1\ \text{H},\ d,\ J=4.\ 6\ \text{Hz})\ . \end{array}$

 $LC-MSm/z:330(M+H)^{+}$.

[0135]

2) 1-(6-メトキシー3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾールー3-カルボン酸メチルエステル

上記1-(6-クロロー3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1 Hーピラゾールー3ーカルボン酸エチルエステル(1.50g)のメタノール(45m1)溶液に28%ナトリウムメトキシドーメタノール溶液(3m1)を加え2時間加熱還流した。空冷後、反応液を減圧下留去し得られた残渣に酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチルーへキサン)で精製し1-(6-メトキシー3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1 Hーピラゾールー3ーカルボン酸メチルエステル(480mg,34%)を固体として得た。

[0136]

 1 H – NMR (400MHz, CDC $_{13}$) δ : 3. 99 (3 H, s), 4. 10 (3 H, s), 7. 15 (1 H, d, J=9. 3 Hz), 7. 21–7. 23 (1 H, m), 7. 24 (1 H, s), 7. 58–7. 61 (1 H, m), 7. 73–7. 78 (1 H, m), 7. 93 (1 H, d, J=9. 3 Hz), 8. 40–8. 41 (1 H, m). LC–MS m/z: 312 (M+H) $^{+}$.

[0137]

3)標題化合物

上記 1-(6-3) トキシー 3-2 ピリダジニル) -5-(2-2) ピリジル) -1 Hーピラゾールー 3-3 ルボン酸メチルエステル(475 mg)のエタノール(10 m 1)とテトラヒドロフラン(10 m 1)溶液に、1 規定水酸化ナトリウム水溶液(3 m 1)を加え室温で 20 時間攪拌した。反応液に水冷下 1 規定塩酸水溶液(3 m 1)を加え中和後、反応液にクロロホルムーメタノール(10 対 1)混合溶媒を加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し標題化合物(300 mg,66%)を固体として得た。

[0138]

 1 H – NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ : 4.04 (3H, s), 7.32-7 .35 (1H, m), 7.41 (1H, s), 7.49 (1H, d, J=9.3Hz), 7.80-7.82 (1H, m), 7.87-7.91 (1H, m), 7.99 (1H, d, J=9.3Hz), 8.35-8.36 (1H, m). LC-MSm/z:298 (M+H) +.

[0139]

B法)

1) 4-(2-ピリジル)-2, 4-ジオキソブタン酸メチルエステル アルゴン雰囲気下、シュウ酸ジメチル(5.00g)とナトリウムメトキシド(2.2

9g)のメタノール(26m1)溶液に、室温で2-アセチルピリジン(2.56g)の メタノール (26 m l) 溶液を加え15分間攪拌後、60℃で45分間攪拌した。空冷後 、反応液に水を加えジエチルエーテルで洗浄した。水層に飽和塩化アンモニウム水溶液と クロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、減圧下溶 媒を留去し4-(2-ピリジル)-2,4-ジオキソブタン酸メチルエステル(3.44 g, 79%) を固体として得た。

[0140]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :3.94 (3H, s), 7.54-7.5 0 (1 H, m), 7.64 (1 H, s), 7.93 - 7.89 (1 H, m), 8.19 -8. 16 (1H, m), 8. 74-8. 72 (1H, m). E I -MSm/z: 2 0 7 (M^+) .

[0141]

2) 1-(6-クロロ-3-ピリダジニル) -5-(2-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸メチルエステル

上記4-(2-ピリジル)-2,4-ジオキソブタン酸メチルエステル(4.143g) と3-クロロー6-ヒドラジノピリジン (2.891g) のメタノール (100ml) 溶液を109時間加熱還流した。反応液に濃塩酸(2m1)を加え、さらに6時間加熱還 流した。空冷後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え分液し、有 機層を水、及び飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減 圧下留去し1-(6-クロロ-3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラ ゾールー3ーカルボン酸メチルエステル(3.169g,50%)を固体として得た。

[0142]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 4.00 (3H, s), 7.24-7.2 8 (1 H, m), 7. 2 4 (1 H, s), 7. 6 4 (1 H, d t, J = 7. 8, 1. 2 H z), 7. 70 (1 H, d, J = 9. 0 H z), 7. 79 (1 H, t d, J = 7. 8, 1 . 7 Hz), 8. 09 (1 H, d, J = 9. 0 Hz), 8. 38 - 8. 41 (1 H, m)

ESI-MSm/z:316 (M+H) $^{+}$.

[0143]

3) 1-(6-メトキシ-3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1 H-ピラゾー ルー3-カルボン酸メチルエステル

上記1- (6-クロロー3-ピリダジニル) -5- (2-ピリジル) -1 H-ピラゾー ルー3ーカルボン酸メチルエステル(2.981g)のメタノール(190ml)溶液に 、室温でナトリウムメトキシド(1.530g)を加え19時間攪拌した。反応液に1規 定塩酸水溶液(19m1)を加え、減圧下メタノールを留去し得られた残渣に水を加え不 溶固体を濾取し、乾燥することで1-(6-メトキシー3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸メチルエステル(2.571g,87%) を固体として得た。

[0144]

4)標題化合物

上記1- (6-メトキシー3-ピリダジニル) -5- (2-ピリジル) -1 Hーピラゾ ールー3-カルボン酸メチルエステル(2.20g)のメタノール(30ml)とテトラ ヒドロフラン (30ml) 混合溶液に、室温で1規定水酸化ナトリウム水溶液 (15ml)を加え2.5時間攪拌した。反応液に氷冷下、1規定塩酸水溶液(15ml)とクロロ ホルムーメタノール(10対1)混合溶媒を加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで 乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣にisoープロピルエーテルを加え 析出個体を濾取し標題化合物 (1.42g,47.6%)を得た。

[0145]

[参考例10] 5-(4-ジメチルアミノフェニル)-1-(6-メトキシ-3-ピリダ ジニル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸

[0146] 【化15】

[0147]

1) 4-(4-ジメチルアミノフェニル)-2,4-ジオキソブタン酸メチルエステル 4' ージメチルアミノアセトフェノン (1.224g) とシュウ酸ジメチル (1.77 1g)及びナトリウムメトキシド(180mg)を用いて、参考例9のB法)の1)と同 様の方法で4-(4-ジメチルアミノフェニル)-2,4-ジオキソブタン酸メチルエス テル (742mg, 39%) を個体として得た。

[0148]

 1 H - NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 3.10 (6H, s), 3.93 (3H, s), 6.69 (2H, d, J=9.0Hz), 7.01 (1H, s), 7.92 (2H , d, J = 9.0 Hz).

ESI-MSm/z:250 (M+H) *.

[0149]

2) 1-(6-クロロ-3-ピリダジニル) -5-(4-ジメチルアミノフェニル) -1H-ピラゾールー3-カルボン酸メチルエステル

上記4-(4-ジメチルアミノフェニル)-2,4-ジオキソブタン酸メチルエステル (742 mg) と3-クロロー6-ヒドラジノピリダジン (473 mg) のメタノール (30m1)溶液を18時間加熱還流した。空冷後、反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣 に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液とクロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリ ウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィー (クロロホルムーメタノール) で精製し1-(6-クロロー3-ピリダジニル) -5- (4-ジメチルアミノフェニル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸メチルエ ステル (679mg, 63%) を個体として得た。

[0150]

 1 H - NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 2.98 (6H, s), 3.98 (3H, s), 6.65 (2H, d, J=8.8Hz), 6.97 (1H, s), 7.16 (2H , d, J=8.8Hz), 7.62 (1H, d, J=9.0Hz), 7.90 (1H, d J = 9.0 Hz.

ESI-MSm/z:358 (M+H) +.

[0151]

3) 標題化合物

上記1-(6-クロロ-3-ピリダジニル)-5-(4-ジメチルアミノフェニル)-1 H-ピラゾールー3ーカルボン酸メチルエステル(679mg)のメタノール(50m 1) 溶液に、ナトリウムメトキシド(307mg) を加え13時間加熱還流した。反応液 に水 (205µ1) を加え、さらに6時間加熱還流した。空冷後、反応溶媒を減圧下留去 し得られた残渣に水と酢酸エチルを加え分液し、水層に1規定塩酸水溶液(3.8ml) とクロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を 減圧下留去し標題化合物 (592mg, 91%) を個体として得た。

[0152] 1 H - NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 97 (6H, s), 4. 16 (3H, s), 6.64 (2H, d, J=8.8Hz), 7.01 (1H, s), 7.07 (1H 出証特2005-3017553 , d, $J = 9.0 \, Hz$), 7.15 (2 H, d, $J = 8.8 \, Hz$), 7.60 (1 H, d J = 9.0 Hz). ESI-MSm/z:340 (M+H) +.

[0153]

[参考例11] 1-(5-メトキシー2-ピラジニル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾールー3ーカルボン酸

[0154]【化16】

[0155]

1) 5-クロロー2-ヒドラジノピラジン

アミノピラジンよりPalamidessiらの方法(J. Org. Chem., 29 巻、2491-2492頁、1964年)で合成した5-クロロー2-ヒドロキシピラジ ン (1.84g) のオキシ塩化リン (28ml) 溶液を封管中外温130℃で6時間攪拌 した。空冷後、反応液に氷水とジクロロメタンを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。濾別後、減圧下溶媒を留去し得られた残渣のエタノール (14m1)溶液 にヒドラジン一水和物(1.39ml)を加え室温で150分間攪拌後、80℃で15分 間攪拌した。空冷後、反応液の溶媒を減圧下留去し得られた残渣に水とクロロホルムーメ タノール(1対10)混合溶媒を加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 滤別後、減圧下溶媒を留去し5-クロロ-2-ヒドラジノピラジン(0.325g,16 %)を固体として得た。

[0156]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ : 4.32 (2H, br s), 7.9 2 (1 H, s), 7.99 (1 H, s), 8.13 (1 H, s). $EI-MSm/z:144 (M^{+})$.

[0157]

2) 1-(5-クロロ-2-ピラジニル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾールー 3-カルボン酸メチルエステル

参考例 9 の B 法) の 1) の 4 ー (2 ー ピリジル) ー 2, 4 ー ジオキソブタン酸メチルエ ステル (0.414g) と上記5-クロロー2-ヒドラジノピラジン (0.289g) を 用いて、参考例9のB法)の2)と同様の方法で、1-(5-クロロー2-ピラジニル) -5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボン酸メチルエステル (0.26 0g, 41%) を固体として得た。

[0158]

 1 H - NMR (400MHz, CDC l_{3}) δ : 4.00 (3H, s), 7.25 - 7.2 8 (2 H, m), 7.59-7.61 (1 H, m), 7.77-7.81 (1 H, m), 8. 25-8. 25(1H, m), 8. 39-8. 41(1H, m), 8. 85-8. 8 4 (1 H, m).

 $FAB-MSm/z:316(M+H)^{+}$.

[0159]

3)標題化合物

上記1-(5-2)000年 (2-ピリジル) -1 Hーピラゾール -3 ーカルボン酸メチルエステル(0.254g)のメタノール(5.1m1)溶液に、

ナトリウムメトキシド(0.13g)を加え70分間加熱還流した。空冷後、水(5.1 ml) を加え室温で10分間攪拌した。反応液に1規定塩酸水溶液(2.41ml)、水 、及びクロロホルムを加え分液し、有機層を減圧下留去し標題化合物(0.237g,9 9%) を固体として得た。

[0160]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ :3.98 (3H, s), 7.29-7 . 3 2 (1 H, m) , 7. 3 7 (1 H, s) , 7. 7 4 - 7. 8 7 (2 H, m) , 8. 1 1 (1H, s), 8. 33-8. 34 (1H, m), 8. 52 (1H, s), 13. 15 (1H, br s).

FAB-MSm/z: 2 9 8 (M+H) +.

[0 1 6 1]

[参考例12] 1-(6-メチル-3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラ ゾールー3ーカルボン酸エチルエステル

[0162]

【化17】

[0163]

1) 5ーヒドラジノー2ーメチルピリジン

6-メチルニコチン酸(5.13g)のジオキサン(75ml)溶液に、室温でトリエ チルアミン (5.7m1)、ジフェニルホスホリルアジド(8.8m1)及びtert-ブタノール(7.1m1)を加え、100℃で19時間攪拌した。空冷後、反応溶媒を減 圧下留去し得られた残渣にクロロホルムと水を加え分液し、有機層を飽和食塩水で洗浄後 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー (クロロホルムーメタノール) で精製し5- (tertーブト キシカルボニル)アミノー2-メチルピリジン(6.79g,87%)を個体として得た 。この化合物(5.179g)を用いて参考例2と同様の方法で5ーヒドラジノー2ーメ チルピリジン (0.84g,32%) を固体として得た。

[0164]

 1 H-NMR (400MHz, CD₃OD) δ : 2.38 (3H, s), 7.06 (1H, d, J = 8.3 Hz), 7.21 (1H, dd, J = 8.3, 2.5 Hz), 7.99 (1 H, d, J = 2.5 Hz).

 $LC-MSm/z:124(M+H)^{+}$.

[0165]

2) 標題化合物

上記5-ヒドラジノ-2-メチルピリジン (1.20g) と参考例4の4-(2-ピリ ジル) -2, 4-ジオキソブタン酸メチルエステル(3.48g)を用いて、参考例5の 2) と同様の方法で、標題化合物(0.459g,15%)を油状物として得た。

[0166]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 43 (3H, t like, J=7. 3 Hz), 2.60 (3 H, s), 4.46 (2 H, q, J = 7. 3 Hz), 7.20 -7. 50 (4 H, m), 7. 67 – 7. 80 (2 H, m), 8. 39 (1 H, b r), 8 . 51 (1H, br).

 $FAB-MSm/z:309(M+H)^{+}$.

[0167]

[参考例13] 1-(6-メトキシ-3-ピリジル)-5-(3-ピリダジニル)-1H - ピラゾールー3ーカルボン酸リチウム塩

[0168]

【化18】

[0169]

1) 4-(3-ピリダジニル)-2,4-ジオキソブタン酸メチルエステル

アルゴン雰囲気-78℃冷却下、3-アセチルピリダジン (2.097g) のテトラヒ ドロフラン (50m1) 溶液に1.0M-リチウム ビス (トリメチルシリル) アミドの テトラヒドロフラン溶液(19m1)を滴下し1時間攪拌した。反応液にシュウ酸ジメチ ル (4.055g) のテトラヒドロフラン (35ml) 溶液を滴下後、0℃で2時間攪拌 した。反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣に水を加えジエチルエーテルで洗浄後、水層 を1規定塩酸水溶液で弱酸性とし酢酸エチルを加え抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウム で乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し4-(3-ピリダジニル)-2,4-ジオキソ ブタン酸メチルエステル(2.63g,73%)を固体として得た。

[0170]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :3.97 (3H, s), 7.73 (1H, dd, J=8.5,5.1 Hz),7.96 (1 H,s),8.28 (1 H,dd,J= 8. 5, 1. 8 Hz), 9. 3 8 (1 H, dd, J = 5. 1, 1. <math>8 Hz). $ESI-MSm/z:209(M+H)^{+}$.

[0171]

2) 1-(6-メトキシ-3-ピリジル) -5-(3-ピリダジニル) -1 H-ピラゾー ルー3-カルボン酸メチルエステル

上記4-(3-ピリダジニル)-2,4-ジオキソブタン酸メチルエステル(1.08 6 g) のメタノール(10ml)溶液に、参考例2の5-ヒドラジノー2-メトキシピリ ジン (726mg) を加え4時間加熱還流した。空冷後、反応溶媒を減圧下留去し得られ た残渣をシリカゲル薄層クロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し1-(6-メトキシ -3-ピリジル)-5-(3-ピリダジニル)-1H-ピラゾール-3-カルボン酸メチ ルエステル (309mg, 19%) を固体として得た。

[0172]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :3.95 (3H, s), 4.00 (3H, s), 6.80 (1H, d, J=8.8Hz), 7.43 (1H, s), 7.51 (2H , d, J = 3.4 Hz), 7.70 (1H, dd, J = 8.8, 2.7Hz), 8.11 (1 H, d, J = 2.7 Hz), 9.15 (1 H, t, J = 3.4 Hz). $ESI-MSm/z:312(M+H)^{+}$.

[0173]

3)標題化合物

上記1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(3-ピリダジニル)-1H-ピラゾ ールー3-カルボン酸メチルエステル (309mg) のメタノール (20m1) 溶液に水 酸化リチウム一水和物(42mg)を加えて18時間加熱還流した。空冷後、反応溶媒を 減圧下留去し標題化合物 (322mg, 定量)をアモルファスとして得た。 ESI-MSm/z:298(M+H) +.

[0174]

[参考例14] 5- (5-ベンジルオキシ-2-ピリジル) -1- (6-メトキシ-3-

ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボン酸

[0175]【化19】

[0176]

1) 5-ベンジルオキシー2-メチルピリジン

3-ヒドロキシー6-メチルピリジン(10.0g)と炭酸カリウム(38.0)のア セトニトリル(200ml)溶液に、室温で臭化ベンジル(10.9ml)を加え12時 間攪拌した。反応液に水と酢酸エチルを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥 した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチルーヘキサン)で精製し5-ベンジルオキシー2-メチルピリジン(4.14 g, 23%) を油状物として得た。

[0177]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 48 (3H, s), 5. 08 (2H, s), 7.05 (1H, d, J=8.5Hz), 7.16 (1H, dd, J=8.5, 2 . 9 Hz), 7. 3 1 - 7. 4 3 (5 H, m), 8. 2 6 (1 H, d, J = 2. 9 Hz)

 $E I - MS m/z : 199 (M^{+})$.

[0178]

2) 1-(5-ベンジルオキシ-2-ピリジル) エタノン

上記5-ベンジルオキシー2-メチルピリジン(4.13g)のピリジン(83ml) 溶液に、室温で二酸化セレン(9. 20g)を加え61時間加熱還流した。空冷後、反応 液に水とクロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後 、溶媒を減圧下留去し得られた残渣とN, 〇-ジメチルヒドロキシルアミン塩酸塩 (2. 22g)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(4 . 37g)、及び1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(3.08g)のN,N-ジメチル ホルムアミド(95m1)溶液に、室温でトリエチルアミン(6.35m1)を加え61 時間攪拌した。反応液に水と酢酸エチルを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ - (酢酸エチルーヘキサン)で精製し5-ベンジルオキシピリジン-2-カルボン酸メト キシメチルアミド(3.75g,66%)を油状物として得た。(FAB-MSm/z: $273 (M+H)^{+}.$

アルゴン雰囲気下0℃、5-ベンジルオキシピリジン-2-カルボン酸メトキシメチル アミド (3.74g) のテトラヒドロフラン (75ml) 溶液に、1.10 Mメチルリチ ウムのジエチルエーテル溶液(13.7m1)を滴下し40分間攪拌した。反応液に水と 酢酸エチルを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧 下留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーヘキサン) で精製し1-(5-ベンジルオキシ-2-ピリジル)エタノン(1.47g,47%)を 油状物として得た。

[0179]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 2. 67 (3H, s), 5. 18 (2H, s), 7. 30-7. 45 (6 H, m), 8. 03 (1 H, d, J=8. 8 Hz), 8.

39 (1 H, d, J = 2.7 Hz). EI-MS m/z : 227 (M^{+}) .

[0180]

3) 4-(5-ベンジルオキシ-2-ピリジル)-2,4-ジオキソブタン酸エチルエス

アルゴン雰囲気下、ナトリウムエトキシド (0.874g) のエタノール (15ml) 溶液に、シュウ酸ジエチル (1.75ml) と上記1-(5-ベンジルオキシー2-ピリ ジル) エタノン (1.46g) のエタノール (15ml) 溶液を加え室温で7時間攪拌後 、60℃で1時間攪拌攪拌した。空冷後、さらに反応液にナトリウムエトキシド(0. 8 74g) とシュウ酸ジエチル (1.75ml) を加え60℃で1時間攪拌した。空冷後、 反応液に水を加えジエチルエーテルで洗浄後、水層に飽和塩化アンモニウム水溶液とクロ ロホルムを加え分液した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧 下留去し4-(5-ベンジルオキシ-2-ピリジル)-2,4-ジオキソブタン酸エチル エステル (1.38g,66%) を固体として得た。

[0181]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.38-1.42 (3H, m), 4.3 5-4.42 (2H, m), 5.20 (2H, s), 7.35-7.44 (6H, m), 7. 59 (1 H, s), 8. 14 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 8. 44 (1 H, d, J = 2.7 Hz).

 $EI - MSm/z: 327 (M^{+})$.

[0182]

4) 5-(5-ベンジルオキシ-2-ピリジル)-1-(6-メトキシ-3-ピリジル) - 1 H - ピラゾール - 3 - カルボン酸エチルエステル

上記4-(5-ベンジルオキシ-2-ピリジル)-2,4-ジオキソブタン酸エチルエ ステル (1.37g) と参考例2の5-ヒドラジノー2-メトキシピリジン (0.699 g) のエタノール (27ml) 溶液に、酢酸 (0.958ml) を加え12時間加熱還流 した。空冷後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え分液し、有機 層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーヘキサン)で精製し5-(5-ベンジルオ キシー2-ピリジル) -1- (6-メトキシー3-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル(1.50g,83%)を固体として得た。

[0183]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ :1.42 (3H, t, J=7.1Hz), 3. 95 (3 H, s), 4. 45 (2 H, q, J = 7. 1 Hz), 5. 10 (2 H, s) , 6. 76 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7. 18-7.42 (8 H, m), 7. 66 (1 H, dd, J=8.8, 2.7 Hz), 8.10 (1 H, d, J=2.7 Hz), 828 (1 H, d, J = 2.7 Hz). $FAB-MSm/z:431(M+H)^{+}$.

[0184]

5)標題化合物

5- (5-ベンジルオキシ-2-ピリジル) -1- (6-メトキシ-3ーピリジル) -1 H - ピラゾールー3 - カルボン酸エチルエステル (1.49g) のメタノール (30m 1) とテトラヒドロフラン(30ml)混合溶液に、室温で1規定水酸化ナトリウム(8 . 65ml) を加え90分間攪拌した。反応溶媒を減圧下留去し、得られた残渣を水とク ロロホルムに溶解し1規定塩酸水溶液(8.65m1)を加え分液した。有機層を無水硫 酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し標題化合物(1.27g,91%)を固体として得た。

[0185]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 95 (3H, s), 5. 11 (2H, s), 6. 75-6. 78 (1H, m), 7. 22-7. 41 (8H, m), 7. 66 (1 H, dd, J=8. 8, 2. 7 Hz), 8. 11 (1 H, dd, J=2. 7, 0. 7 Hz), 8.30 (1 H, dd, J = 2.7, 0.7 H z). $EI - MSm/z : 402 (M^{+})$.

[0186]

[参考例15] 5-(3-ジメチルアミノフェニル)-1-(6-メトキシー3-ピリジ ル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸

[0187]【化20】

[0188]

1) 5-(3-ジメチルアミノフェニル) -1-(6-メトキシー<math>3-ピリジル) -1 H - ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル

ナトリウムエトキシド(1.63g)のエタノール(20m1)溶液に1-(3-ジメ チルアミノフェニル)-1-エタノン(1.63g)のエタノール(20ml)溶液とシ ユウ酸ジエチル(3.10ml)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液に参考例1の5 ーヒドラジノー2ーメトキシピリジン塩酸塩 (2.52g) を加え、14時間半加熱還流 した。空冷後、反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣に酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリ ウム水溶液を加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、減圧下留去 し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーヘキサン)で精製 し5 - (3 -ジメチルアミノフェニル) -1 - (6 -メトキシ-3 -ピリジル) -1 H -ピラゾールー3ーカルボン酸エチルエステル(3.30g,90%)を油状物として得た

[0189]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.43 (3H, t, J=7.1Hz), 2. 87 (6 H, s), 3. 93 (3 H, s), 4. 46 (2 H, q, J = 7. 1 H z), 6. 50 (1 H, d, J = 7. 6 H z), 6. 54 - 6. 55 (1 H, m), 6. 6 9 (1 H, dd, J = 8.3, 2.4 Hz), 6.73 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7. 03 (1H, s), 7. 16 (1H, dd, J=8. 1, 7. 8Hz), 7. 59 (1 H, d d, J = 8. 8, 2. 7 Hz), 8. 15 (1 H, d, J = 2. 7 Hz). ESI-MSm/z:367 (M+H) +.

[0190]

2)標題化合物

5 - (3 - ジメチルアミノフェニル) - 1 - (6 - メトキシ - 3 - ピリジル) - 1 H -ピラゾールー3-カルボン酸エチルエステル (3.30g) のメタノール (70m1) 溶 液に、1規定水酸化ナトリウム水溶液(22.5ml)を加え室温で3時間半攪拌した。 析出固体を濾取し標題化合物のナトリウム塩(1.55g,47%)を得た。濾液のメタ ノールを減圧下留去し、得られた残渣に水を加え1規定塩酸水溶液(22.5m1)と酢 酸エチルを加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧 下留去し標題化合物 (1.56g,51%) をアモルファスとして得た。

[0191]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2.88 (6H, s), 3.94 (3H, s), 6. 50-6. 52 (1 H, m), 6. 55-6. 56 (1 H, m), 6. 71 (1 H, d d, J = 8. 3, 2. 7 Hz), 6. 74 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 09 (1H, s), 7. 18 (1H, dd, J = 8.3, 7. 8 Hz), 7. 59 (1H , dd, J = 8. 8, 2. 7 Hz), 8. 16 (1 H, d, J = 2. 7 Hz). ESI-MSm/z:339(M+H)*.

[0192]

[参考例16] 1- (6-メトキシー3-ピリダジニル) -5- (4-メチルー2-ピリ ジル) -1H-ピラゾール-3-カルボン酸

[0193]

【化21】

[0194]

1) 1-(4-メチル-2-ピリジル) エタノン

2-ブロモー4-ピコリン (3.0g) のジエチルエーテル (45ml) 溶液に-78 ℃冷却下、1.58Mnーブチルリチウムのヘキサン溶液(17ml)を10分間で滴下 し20分間攪拌した。反応液にN, N-ジメチルアセタミド(2.5m1)を滴下後、徐 々に室温まで昇温し2時間攪拌した。反応液に水と酢酸エチルを加え分液し、有機層を無 水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)で精製し1-(4-メチルー2-ピ リジル) エタノン (1.64g,70%) を油状物質として得た。

[0195]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 2. 38 (3H, s), 2. 66 (3H, s), 7. 23 (1H, dd, J = 4. 88, 0. 86Hz), 7. 81 (1H, d, J $= 0.86 \,\mathrm{Hz}$), 8.48 (1H, d, $J = 4.88 \,\mathrm{Hz}$).

[0196]

2) 4-(4-メチル-2-ピリジル)-2, 4-ジオキソブタン酸エチルエステル ナトリウムエトキシド (1.66g) のエタノール (50ml) 溶液にシュウ酸ジエチ ル (3.3 m 1) を室温で加え10分間攪拌後、上記1-(4-メチル-2-ピリジル) エタノン(1.64g)を加え30分間攪拌した。反応液に水を加えジエチルエーテルで 洗浄後、水層を1規定塩酸水溶液でpH2とし、さらにクロロホルムを加えて分液し、有 機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧留去し4-(4-メチルー 2-ピリジル)-2, 4-ジオキソブタン酸エチルエステル(2.35g,82%)を個 体として得た。

[0197]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 40 (3H, t, J=7. 08Hz) , 2. 49 (3 H, s), 4. 39 (2 H, q, J = 7. 08 Hz), 7. 38 (1 H, d, J = 4.88 Hz), 7.47 (1H, br), 8.01 (1H, s), 8.60 (1 H, d, J = 4.88 Hz). E I -MSm/z : 2 3 6 (M+H) $^{+}$.

[0198]

3) 1-(6-クロロ-3-ピリダジニル) -5-(4-メチル-2-ピリジル) -1 H- ピラゾールー3-カルボン酸エチルエステル

上記4-(4-メチル-2-ピリジル)-2,4-ジオキソブタン酸エチルエステル(2. 35g) と3-クロロー6-ヒドラジノピリジン(1.9g) のエタノール(100 m1)溶液を30分間加熱還流した。空冷後、濃塩酸(5m1)を加え再度1時間加熱還 流した。空冷後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え分液し、有 機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去しシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)で精製し1-(6-クロロー3-ピリダジ ニル) -5-(4-メチル-2-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸エチル エステル(1.19g,35%)をアモルファスとして得た。

[0199]

 1 H - NMR (400MHz, CDC l_{3}) δ : 1. 43 (3H, t, J = 7. 08Hz) , 2. 41 (3H, s), 4. 48 (2H, q, J = 7. 08Hz), 7. 07 (1H, m), 7.21 (1H, s), 7.47 (1H, s), 7.70 (1H, d, J=9.0 $3~\mathrm{H~z})$, 8. 09 (1H, d, J=9. 03Hz) , 8. 23 (1H, d, J=5. 1 3 H z).

E I -MSm/z: 3 4 4 (M+H) +.

[0200]

4)標題化合物

上記1- (6-クロロー3-ピリダジニル) -5- (4-メチルー2-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル(1.19g)のメタノール(30ml) 溶液に、ナトリウムメトキシド(380mg)を室温で加え19.5時間攪拌した。反 応溶液に1規定塩酸水溶液とクロロホルムーメタノール混合溶媒を加え分液し、有機層を 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し標題化合物(560mg . 52%) を固体として得た。

[0201]

 $^{1}\,\mathrm{H-NMR}$ (400MHz, DMSO-d₆) δ :2.37 (3H, s), 4.02 (3 H, s), 7. 20 (1H, d, J=4. 88Hz), 7. 37 (1H, s), 7. 46 (1 H, d, J = 9. 28 Hz), 7. 72 (1 H, s), 7. 96 (1 H, d, J = 9. 28Hz), 8. 21 (1H, d, 4. 88Hz). $E I - MSm/z : 3 1 2 (M+H)^{+}$.

[0202]

[参考例17] 5-(4-ジメチルアミノフェニル)-1-(6-メトキシー3-ピリジ ル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸

[0203]

【化22】

$$N \rightarrow CO_2H$$
 $N \rightarrow N$

[0204]

1) 5-(4-ジメチルアミノフェニル) -1-(6-メトキシー<math>3-ピリジル) -1 H - ピラゾールー3ーカルボン酸エチルエステル

ナトリウムエトキシド (1.36g) のエタノール (50ml) 溶液にシュウ酸ジエチ ル (2. 72m1) と4' ージメチルアミノアセトフェノン (1. 632g) のエタノー ル (50m1) 溶液を加えて16時間加熱還流した。空冷後、参考例1の5-ヒドラジノ -2-メトキシピリジン塩酸塩(2. 102g)を加えて3時間加熱還流した。空冷後、 溶媒を減圧下留去し得られた残渣に水と酢酸エチルを加え分液し、有機層を水、飽和食塩 水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーヘキサン)で精製し5-(4-ジ メチルアミノフェニル) -1- (6-メトキシ-3-ピリジル) -1H-ピラゾール-3 ーカルボン酸エチルエステル (2.134g,58%) を油状物として得た。

[0205]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ :1.42 (3H, t, J=7.1Hz), 2. 97 (6 H, s), 3. 94 (3 H, s), 4. 45 (2 H, q, J = 7. 1 Hz) , 6. 62 (2 H, d, J = 8. 8 H z) , 6. 73 (1 H, d, J = 8. 8 H z) , 6 . 94 (1H, s), 7.06 (2H, d, J=8.8Hz), 7.58 (1H, dd, J=8.8, 2.7 Hz), 8.16 (1H, d, J=2.7 Hz). ESI-MSm/z:367(M+H) +.

[0206]

2) 標題化合物

上記5- (4-ジメチルアミノフェニル) -1- (6-メトキシ-3-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル (2.134g) を用いて、参考例15 の2) と同様の方法で標題化合物(1.777g,90%)を個体として得た。

[0207]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ :2.98 (6H, s), 3.96 (3H, s), 6.63 (2H, d, J = 8.8Hz), 6.75 (1H, d, J = 8.8Hz) , 6. 99 (1 H, s), 7. 07 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 7. 58 (1 H, d d, J = 8.8, 2.7 Hz), 8.18 (1H, d, J = 2.7 Hz). ESI-MSm/z:339(M+H) +.

[0208]

[参考例18] 5-(5-ベンジルオキシ-2-ピリジル)-1-(3-ピリジル)-1 H-ピラゾール-3-カルボン酸

[0209]

【化23】

[0210]

1) 3ーヒドラジノピリジン

3-アミノピリジン(13.0g)を用いて、参考例2と同様の方法で3-ヒドラジノ ピリジン(12.5g,83%)を固体として得た。

[0211]

 1 H - NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ : 4.02 (2H, br s), 6.8 9 (1 H, br s), 7. 04-7. 12 (2 H, m), 7. 76-7. 78 (1 H, m) , 8. 08-8.08 (1H, m) . E I -MSm/z: 109 (M^+) .

[0212]

2) 5-(5-ベンジルオキシー2-ピリジル) -1-(3-ピリジル) -1 H-ピラゾールー3-カルボン酸エチルエステル

参考例14の3)の4-(5-ベンジルオキシ-2-ピリジル)-2,4-ジオキソブ タン酸エチルエステル (7.61g) と上記3-ヒドラジノピリジン (3.04g) を用 いて、参考例14の4)と同様の方法で5- (4-ベンジルオキシフェニル)-1-(3 -ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル(7.38g,79%)を固体として得た。

[0213] 1 H - NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1.44-1.41 (3H, m), 4.4 9-4.43 (2 H, m), 5.10 (2 H, s), 7.20 (1 H, s), 7.25 (1 H, dd, J = 8.8, 2.9 Hz), 7.41-7.35 (7 H, m), 7.85-7. 82 (1 H, m), 8. 23 (1 H, d, J = 2. 9 Hz), 8. 52 - 8. 52 (1 H, m, 8.59 (1 H, dd, J = 4.9, 1.5 Hz). $FAB-MSm/z:401(M+H)^{+}$.

[0214]

3)標題化合物

上記 5-(5-ベンジルオキシー 2-ピリジル) -1-(3-ピリジル) -1 Hーピラ ゾールー3ーカルボン酸エチルエステル(5.16g)を用いて、参考例14の5)と同 様の方法で標題化合物 (4.61g,96%) を固体として得た。

[0215]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ :5.50 (2H, s), 7.58-7 . 5.8 (1 H, m) , 7.66-7.85 (7 H, m) , 8.01 (1 H, d, J=8.8 Hz), $8.\ 0.9 - 8.\ 1.2\ (1 \text{ H, m})$, $8.\ 5.0\ (1 \text{ H, d, J} = 2.\ 9 \text{ Hz})$, 8. 82 (1 H, d, J = 2. 4 H z), 8. 92 - 8. 90 (1 H, m), 13. 40 (1H, br s).

FAB-MSm/z: 3 7 3 (M+H) +.

[0216]

[参考例19] 1-(5-エチルチオ-1,3,4-チアジアゾール-2-イル)-5-(2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボン酸

[0217]

【化24】

$$S = N - N$$
 $S = N - N$
 $S = N - N$

[0218]

1) 2-クロロー5-エチルチオー1,3,4-チアジアゾール

銅 (0.40g) の濃塩酸 (60ml) 溶液に、0℃で2-アミノ-5-エチルチオー 1,3,4-チアジアゾール(4.0g)を加え、この反応液に亜硝酸ナトリウム(1. 88g)の水(17m1)溶液をゆっくり滴下し、10分間攪拌後、室温で4時間攪拌し た。反応液に水とクロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 濾別後、減圧下溶媒を留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロ ロホルム)で精製し2-クロロ-5-エチルチオ-1,3,4-チアジアゾール(2.9 9 g, 6 7%) を油状物として得た。

[0219]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.48-1.44 (3H, m), 3.3 0-3.36(2 H, m). $FAB-MSm/z:181 (M+H)^{+}$.

[0220]

2) 5-エチルチオー2-ヒドラジノー1,3,4-チアジアゾール

上記2-クロロー5-エチルチオー1,3,4-チアジアゾール(2.98g)のエタ ノール(30m1)溶液に、室温でヒドラジン一水和物(10m1)を加え1時間加熱還 流した。空冷後、反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣に水とクロロホルムーメタノール 混合溶媒を加え分液し、有機層の溶媒を減圧下留去し5-エチルチオー2-ヒドラジノー 1,3,4ーチアジアゾール(2.60g,89%)を固体として得た。

[0221]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.39 (3H, t, J=7.3Hz), 3. 11 (2 H, q, J = 7. 3 H z), 4. 39 (2 H, br s). $EI-MSm/z:176 (M^{+})$.

[0222]

3) 1-(5-エチルチオー1,3,4-チアジアゾールー2-イル)-5-(2-ピリ ジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸メチルエステル

参考例 9 のB法) の1) の4-(2-ピリジル) -2, 4-ジオキソブタン酸メチルエ ステル (3.04g) と上記5-エチルチオー2-ヒドラジノー1,3,4-チアジアゾ ール (2.59g)を用いて、参考例9のB法)の2)と同様の方法で1-(5-エチル チオー1, 3, 4ーチアジアゾールー2ーイル) ー5ー(2ーピリジル)ー1 Hーピラゾ ールー3-カルボン酸メチルエステル(1.41g,28%)を固体として得た。

[0223]

 1 H - NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1.43-1.47 (3H, m), 3.2 9-3.34 (2 H, m), 3. 98-3.98 (3 H, m), 7. 20-7.20 (1 H, m), 7. 30-7. 33(1 H, m), 7. 63-7. 65(1 H, m), 7. 76-7.81 (1H, m), 8.58-8.56 (1H, m). $E I - MSm/z : 347 (M^{+})$.

[0224]

4)標題化合物

上記1-(5-エチルチオー1,3,4-チアジアゾール-2-イル)-5-(2-ピ リジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸メチルエステル(0.970g)のメタノ ール(9.7m1)とテトラヒドロフラン(9.7m1)の混合溶液に、室温で1規定水 酸化ナトリウム(6.98m1)を加え30分間攪拌した。反応液に1規定塩酸水溶液(6.98m1)とクロロホルムーメタノール混合溶媒を加え分液し、有機層の溶媒を減圧 下留去し標題化合物(0.929g,100%)を固体として得た。

[0225]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ :1.38 (3H, t, J=7.3Hz), 3. 32 (2H, q, J = 7. 2Hz), 7. 37 (1H, s), 7. 40-7. 4 3 (1 H, m), 7.83-7.85 (1 H, m), 7.94-7.90 (1 H, m), 8. 50-8. 51 (1H, m), 13. 48 (1H, br s). $EI - MSm/z: 333 (M^{+})$.

[0226]

[参考例20] 5-(4-カルバモイル-2-ピリジル)-1-(6-メトキシ-3-ピ リジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル

[0227]

【化25】

[0228]

1) 1-(6-メトキシ-3-ピリジル) -5-(4-メチル-2-ピリジル) -1 H-ピラゾールー3ーカルボン酸エチルエステル

参考例16の2)の4-(4-メチル-2-ピリジル)-2,4-ジオキソブタン酸エ チルエステル (2.83g)と参考例2の5-ヒドラジノー2-メトキシピリジン (1. 67g)を用いて、参考例8の2)と同様の方法で1-(6-メトキシ-3-ピリジル) -5-(4-メチル-2-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステ ル (1.66g,41%) を個体として得た。

[0229] $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ :1.43 (3H, t, J=7.2Hz), 2. 34 (3H, s), 3. 94 (3H, s), 4. 46 (2H, q, J = 7. 2Hz) , 6. 76 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7. 05 - 7.06 (1 H, m), 7. 23 -7.24 (2 H, m), 7.66-7.69 (1 H, m), 8.10 (1 H, d, J= 2.8 Hz), 8.36 (1 H, d, J = 4.8 Hz). $\rm E~I-M\,S\,m/z$: 3 3 8 (M+) .

[0230]

2) 標題化合物

上記 1-(6-メトキシ-3-ピリジル)-5-(4-メチル-2-ピリジル)-1 H -ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル (O.595g) のピリジン (12ml) 溶液に、二酸化セレン(0.390g)を加え24時間加熱還流した。空冷後、さらに二 酸化セレン(0.390g)を加え6時間加熱還流した。空冷後、反応液に水とクロロホ ルムを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去 し得られた残渣と1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸 塩(0.371g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(0.262g)、及び塩化ア ンモニウム (0. 471g) のN, Nージメチルホルムアミド (12m1) 溶液に、室温 でトリエチルアミン(1.50ml)を加え14時間攪拌した。反応液を水と酢酸エチル を加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得 られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)で精製 し標題化合物(0.247g,38%)を色固体として得た。

[0231]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.43 (3H, t, J=7.2Hz), 3. 95 (3H, s), 4. 46 (2H, q, J = 7. 2Hz), 6. 76-6. 78 (1 H, m), 7.33 (1 H, s), 7.54-7.56 (1 H, m), 7.65-7. 6.8 (1 H, m) , 7.85-7.86 (1 H, m) , 8.08-8.09 (1 H, m), 8. 61-8. 62(1 H, m).

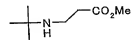
FAB-MSm/z: 3 6 8 (M+H) +.

[0232]

[参考例21] 3- (N-tert-ブチル) アミノプロピオン酸メチルエステル

[0233]

【化26】



[0234]

tertーブチルアミン(1. 4ml)とアクリル酸メチル(1. 5ml)の混合物を 70℃で17時間攪拌した。空冷後、精製せずに次ぎの反応に供した。

[0235] 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.10 (9H, s), 2.49 (2H, t, J = 6.6 Hz), 2.82 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.67 (3H, s)

ESI-MSm/z:160(M+H) +.

[0236]

[参考例22] 1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピラジニル)-1H-ピラゾールー3-カルボン酸

[0237]【化27】

[0238]

1-(2-ピラジニル) -1-エタノン (1.22g) のテトラヒドロフラン (10m)1) 溶液を-78℃冷却下、1.0M-リチウムビス(トリメチルシリル)アミドのテト ラヒドロフラン溶液(11.0ml)を加え55分間攪拌後、シュウ酸ジエチル(2.0 5 m l) を加え、徐々に室温に戻し6時間半攪拌した。反応液に1規定塩酸水溶液(11 m1),水及びジエチルエーテルを加え分液した。さらに、水層に食塩を加えて飽和後酢 酸エチルを加え抽出し、合わせた有機層の溶媒を減圧下留去し4-(2-ピラジニル)-2, 4-ジオキソブタン酸エチルエステルの粗精製物(1.83g,82%)を固体とし て得た。この粗精製物(1.58g)のエタノール(20ml)懸濁溶液に、参考例1の 5-ヒドラジノー2-メトキシピリジン塩酸塩(1.50g)のエタノール(80ml) 懸濁溶液にトリエチルアミン(1.9m1)を加えて調整した溶液を加え19時間加熱還 流した。さらに反応液に酢酸(5m1)を加え1.5日間加熱還流した。空冷後、反応液 に酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(酢酸エチルーヘキサン)で精製し1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピラジニル) -1 H-ピラゾール-3 -カルボン酸エチルエステル(1. 0 5 g , 45%) を固体として得た。得られたこの1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエス テル体(1.05g)のエタノール(30m1)溶液に、1規定水酸化ナトリウム水溶液 (10.0m1)を加え室温で16時間攪拌した。反応液に1規定塩酸水溶液(15m1),水及び酢酸エチルを加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後 、溶媒を減圧下留去し標題化合物の粗精製物(0.883g,92%)を固体として得た 。精製せずに次ぎの反応に供した。

[0239]

[参考例23] 1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(1-メチルー1H-2-ピ ロリル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸

[0240]

【化28】

$$N - CO_2H$$

[0241]

1- (1-メチル-1H-2-ピロリル) -1-エタノン (1.19m1) を用い、参 考例22と同様の方法で標題化合物の粗精製物(2.57g, 定量)をアモルファスとし て得た。

[0242]

[参考例22] 1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピラジニル)-1H-ピラゾールー3-カルボン酸

[0237]【化27】

$$N \longrightarrow CO_2H$$
 $N \longrightarrow N \longrightarrow N$

[0238]

1-(2-ピラジニル)-1-エタノン(1.22g)のテトラヒドロフラン(10m)1) 溶液を-78℃冷却下、1.0M-リチウムビス(トリメチルシリル)アミドのテト ラヒドロフラン溶液(11.0m1)を加え55分間攪拌後、シュウ酸ジエチル(2.0 5 m l) を加え、徐々に室温に戻し6時間半攪拌した。反応液に1規定塩酸水溶液(11 ml),水及びジエチルエーテルを加え分液した。さらに、水層に食塩を加えて飽和後酢 酸エチルを加え抽出し、合わせた有機層の溶媒を減圧下留去し4-(2-ピラジニル)-2, 4-ジオキソブタン酸エチルエステルの粗精製物(1.83g,82%)を固体とし て得た。この粗精製物 (1.58g) のエタノール (20ml) 懸濁溶液に、参考例1の 5-ヒドラジノ-2-メトキシピリジン塩酸塩(1.50g)のエタノール(80ml) 懸濁溶液にトリエチルアミン (1.9m1) を加えて調整した溶液を加え19時間加熱還 流した。さらに反応液に酢酸(5 m l) を加え1.5日間加熱還流した。空冷後、反応液 に酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(酢酸エチルーヘキサン)で精製し1-(6-メトキシ-3-ピリジル)-5-(2-ピラジニル) -1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル(1.05g, 45%)を固体として得た。得られたこの1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエス テル体 (1.05g) のエタノール (30ml) 溶液に、1規定水酸化ナトリウム水溶液 (10.0m1)を加え室温で16時間攪拌した。反応液に1規定塩酸水溶液(15m1),水及び酢酸エチルを加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後 、溶媒を減圧下留去し標題化合物の粗精製物(0.883g,92%)を固体として得た 。精製せずに次ぎの反応に供した。

[0239]

[参考例23] 1- (6-メトキシ-3-ピリジル) -5- (1-メチル-1H-2-ピ ロリル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸

[0240]【化28】

考例22と同様の方法で標題化合物の粗精製物(2.57g, 定量)をアモルファスとし て得た。

[0242]

[参考例24] 5-(4-シアノフェニル)-1-(3-ピリジル)-1H-ピラゾール - 3 - カルボン酸

1) 4-(4-ブロモフェニル)-2, 4-ジオキソブタン酸エチルエステル

4-ブロモアセトフェノン (8.50g)、シュウ酸ジエチル (11.6ml) 及びナ トリウムエトキシドを用い参考例16の2)と同様の方法で4-(4-ブロモフェニル) -2, 4-ジオキソブタン酸エチルエステル (10.4g,81%) を固体として得た。

[0243]

 1 H - NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1.40-1.43 (3H, m), 4.3 8-4.43 (2 H, m), 7.03 (1 H, s), 7.67-7.63 (2 H, m), 7. 84-7. 87(2H, m).

FAB-MSm/z:299, 301 (M+H) +.

[0244]

2) 5-(4-ブロモフェニル) -1-(3-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カル ボン酸エチルエステル

上記4-(4-ブロモフェニル)-2,4-ジオキソブタン酸エチルエステル(7.0 0g)と参考例18の1)の3ーヒドラジノピリジン(2.55g)を用いて、参考例8 の2) と同様の方法で5-(4-ブロモフェニル)-1-(3-ピリジル)-1H-ピラ ゾールー3ーカルボン酸エチルエステル(3.83g,44%)を固体として得た。

[0245]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.44 (3H, t, J=7.1Hz), 4. 47 (2 H, q, J = 7. 1 H z), 7. 07-7. 10 (3 H, m), 7. 34-7. 38 (1 H, m), 7. 47-7. 51 (2 H, m), 7. 71-7. 74 (1 H, m), 8. 58-8. 57 (1 H, m), 8. 62 (1 H, dd, J=4. 8, 1. 6 H z).

E I -MSm/z: 3 7 1, 3 7 3 (M^+).

0246

3) 5-(4-シアノフェニル) -1-(3-ピリジル) -1 H-ピラゾールー<math>3-カルボン酸エチルエステル

アルゴン雰囲気下、上記5- (4-ブロモフェニル) -1- (3-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル(1.50g)、シアン化亜鉛(0.284 g) 及びテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (0.233g) のN N-ジメチルホルムアミド(30ml)溶液を100℃で18時間攪拌した。さらに、 空冷後、シアン化亜鉛(2.35g)及びテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジ ウム (0) (1.864g) を追加し100℃にて30時間攪拌した。空冷後、反応液に 2 規定アンモニア水溶液と酢酸エチルークロロホルム混合溶媒を加え分液し、有機層を水 洗後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、減圧下溶媒を留去し得られた残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルークロロホルム)で精製し5-(4-シアノ フェニル) -1-(3-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル (0.460g,36%) をアモルファスとして得た。

[0247]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ :1.44 (3H, t, J=7.2Hz), 4. 4.8 (2 H, q, J = 7.2 Hz), 7. 1.6 (1 H, s), 7. 3.3 - 7.36 (2 H, m, 7. 3 9 (1 H, dd, J = 8. 2, 4. 8 Hz), 7. 6 4 - 7. 6 7 (2 H, m, 7.76-7.73 (1 H, m), 8.56 (1 H, d, J=2.4 Hz) , 8. 66 (1 H, d d, J = 4. 8, 1. 6 H z). $EI - MSm/z: 318 (M^{+})$.

[0248]

4)標題化合物

上記5- (4-シアノフェニル)-1- (3-ピリジル)-1H-ピラゾールー3-カ ルボン酸エチルエステル (0.455g) のテトラヒドロフラン (9m1) 懸濁液に、室 温で水酸化リチウム―水和物(66.0mg)の水(4.5m1)溶液を加え80分間攪 拌した。反応液に1規定塩酸水溶液(1.65ml)とクロロホルムーメタノール(10 対1) 混合溶媒を加え分液した。有機層溶媒を減圧下留去し標題化合物(0.384g, 93%) を固体として得た。

[0249]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ : 7. 58-7. 58 (1H, m), 7 . 79-7.86 (3H, m), 8.13-8.18 (3H, m), 8.87 (1H, d , J = 2.4 Hz), 8.96-8.97 (1H, m), 13.49 (1H, br s)

E I -MSm/z: 2 9 0 (M⁺).

[0250]

[参考例25] 5-(5-クロロ-2-ピリジル)-1-(3-ピリジル)-1H-ピラ ゾールー3ーカルボン酸

[0251]

【化29】

$$CI$$
 N
 $N-N$
 CO_2H

[0252]

1) 2-ブロモー5-クロロピリジン

0 ℃で2-アミノ-5-クロロピリジン (5 g) の47%臭化水素酸溶液 (5 0 m l) に臭素(12m1)を加え、さらにこの反応液に亜硝酸ナトリウム(15g)の水(20 m1)溶液を滴下し1時間攪拌した。反応液に水酸化ナトリウム (32g)の水 (80m 1) 溶液と酢酸エチルを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、 溶媒を減圧下留去し2-ブロモー5-クロロピリジン(6.8g,91%)を個体として 得た。

[0253]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ : 7. 44 (1H, d, J=8. 42Hz) , 7.54 (1H, m), 8.36 (1H, s).

[0254]

2) 1-(5-クロロ-2-ピリジル) エタノン

2-ブロモー5-クロロピリジン(6.8g)のジエチルエーテル(45ml)溶液を - 7 8 ℃冷却下、1. 5 6 M - n - ブチルリチウムのヘキサン溶液(2 7 m l)を滴下後 、N,N-ジメチルアセタミド(5m1)を滴下し30分間攪拌した。反応液に飽和塩化 アンモニウム水溶液を加え、さらに酢酸エチルを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)で精製し1-(5-クロロー2-ピリジル)エタノン (3.26g,59%)を固体として得た。

[0255]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 70 (3H, s), 7. 80 (1H, dd, J = 8.42, 2.32Hz), 8.00(1H, d, J = 8.42Hz), 8.62 (1 H, d, J = 2.32 Hz).

[0256]

3) 4-(5-クロロ-2-ピリジル)-2, 4-ジオキソブタン酸エチルエステル ナトリウムメトキシド (2.26g) のエタノール (100ml) 溶液にシュウ酸ジメ チル (5g) を加え5分間攪拌後、さらに1- (5-クロロ-2-ピリジル) エタノン (

3.26g)を加え室温で45分間攪拌した。反応溶液に水を加えジエチルエーテルで洗 浄後、水層を1規定塩酸水溶液で酸性としクロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸 ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し4-(5-クロロ-2-ピリジル) -2, 4-ジオキソブタン酸エチルエステル(4.12g,77%)を個体として得た。

[0257] $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ :1.42 (3H, t, J=7.08Hz) , 4. 41 (2 H, q, J = 7. 08 Hz), 7. 64 (1 H, s), 7. 87 (1 H, dd, J = 8.42, 2.44Hz), 8.11(1H, d, J = 8.42Hz), 8.67 (1H, d, J = 2.44 Hz). EI-MSm/z:256 (M+H)*.

[0258]

4) 5-(5-クロロ-2-ピリジル)-1-(3-ピリジル)-1 Hーピラゾールー3-カルボン酸エチルエステル

上記4-(5-クロロ-2-ピリジル)-2,4-ジオキソブタン酸エチルエステル(2.59g)と参考例18の1)の3-ヒドラジノピリジン(1.2g)のエタノール(100m1)溶液に酢酸(5m1)を加え16.5時間加熱還流した。空冷後、反応液に 水と酢酸エチルを加え分液し、有機層を飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ - (メタノールークロロホルム)で精製し5-(5-クロロ-2-ピリジル)-1-(3 -ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル (1.5g) を得た。

[0259] $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ :1.43 (3H, t, J=7.08Hz) , 4. 46 (2H, q, J = 7. 08Hz), 7. 29 (1H, s), 7. 39 (1H, dd, J = 8. 30, 4. 88 Hz), 7. 42 (1 H, d, J = 8. 30 Hz), 7. 71 (1 H, dd, J = 8. 42, 2. 44 Hz), 7. 83 (1 H, ddd, J = 8. 42, 2.44, 1.59 Hz), 8.41 (1H, d, J=1.59 Hz), 8.54(1 H, d, J = 2. 4 4 H z), 8. 6 2 (1 H, d d, J = 4. 8 8, 1. 5 9 H z

 $E I - MSm/z : 3 2 9 (M+H)^{+}$.

[0260]

5)標題化合物

上記5- (5-クロロー2-ピリジル) -1- (3-ピリジル) -1 H-ピラゾールー 3-カルボン酸エチルエステル (500mg) のメタノール (10ml) 溶液にナトリウ ムメトキシド(573mg)を加え、室温で17.5時間攪拌した。反応液に1規定塩酸 水溶液とクロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、 溶媒を減圧下留去し標題化合物 (348mg、76%)を固体として得た。

[0261]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CD₃OD/CDC1₃) δ : 7.30 (1H, s), 7. 33 (1H, s), 7.56 (1H, m), 7.84 (2H, m), 8.38 (1H, m), 8. 57 (2 H, m).

E I - MSm/z : 3 0 1 (M+H) +.

[0262]

[参考例26] 1-アミノー1-シクロペンタンカルボキサミドトリフルオロ酢酸塩 [0263]

【化30】

[0264]

1-アミノー1-シクロペンタンカルボン酸(6.45g)のテトラヒドロフラン(60m1)溶液に、ジtert-ブチルジカルボナート(12.0g)と6規定水酸化ナトリウム水溶液(9m1)を加え室温で20時間攪拌した。反応液に濃塩酸を加え弱酸性としジクロロメタンを加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し1-tert-ブトキシカルボニルアミノ-1-シクロペンタンカルボン酸を得た。($FAB-MSm/z:230(M+H)^+$.)

得られたカルボン酸体のジクロロメタン(100m1)溶液に、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(10.2g),1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(14.4g),28%アンモニア水(5m1)、及びトリエチルアミン(11m1)を加え室温で16時間攪拌した。反応液に水とジクロロメタンを加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し1-tert-ブトキシカルボニルアミノ-1-シクロペンタンカルボキサミド(2.85g,25%)を得た。(FAB-MSm/z:29(M+H)

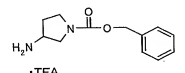
上記カルボキサミド体 (2.85g) のジクロロメタン (20m1) 溶液に、トリフルオロ酢酸 (4m1) を加え4時間攪拌した。反応溶媒を減圧下留去し標題化合物 (2.16g) を得た。

 $FAB-MSm/z:129(M+H)^{+}$.

[0265]

[参考例 2 7] 3 - アミノピロリジン-1-カルボン酸ベンジルエステルトリフルオロ酢酸塩

【0266】 【化31】



[0267]

1) 3- (N-tert-ブトキシカルボニル) アミノピロリジン-1-カルボン酸ベンジルエステル

ピロリジンー3ーカルバミン酸 t e r t ー ブチルエステル(1.862g)とトリエチルアミン(1.39 m l)のジクロロメタン(20 m l)溶液に、氷冷下クロロギ酸ベンジル(1.43 m l)を加え室温で2時間攪拌した。反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣に水と酢酸エチルを加え分液し、有機層を5%クエン酸水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し3ー(Nーtertーブトキシカルボニル)アミノピロリジンー1ーカルボン酸ベンジルエステル(2.676g,83%)を固体として得た。

[0268]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.44 (9H, s), 1.74-1.8 9 (1H, br m), 2.07-2.19 (1H, br m), 3.19-3.31 (1H, br m), 3.42-3.53 (2H, br m), 3.62-3.70 (1H, m), 4.13-4.27 (1H, br), 4.52-4.66 (1H, br), 5.12 (2H, s), 7.25-7.41 (5H, m).

[0269]

2)標題化合物

上記 3-(N-tert-ブトキシカルボニル) アミノピロリジン-1-カルボン酸ベンジルエステル(2.676g)のジクロロメタン(<math>10m1)溶液に、アニソール(2m1)とトリフルオロ酢酸(8m1)を加え室温で1時間攪拌した。反応溶媒を減圧下留

去し標題化合物(2.691g,96%)を固体として得た。

[0270]

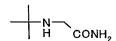
 1 H – NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ : 1. 89–2. 03 (1H, br m), 2. 12–2. 27 (1H, br m), 3. 29–3. 75 (5H, m), 3. 78–3. 87 (1H, br), 5. 08 (2H, s), 7. 28–7. 43 (5H, m), 8. 05–8. 25 (3H, br s). ESI–MSm/z: 221 (M+H) $^{+}$.

[0271]

[参考例28] 2- (N-tert-ブチルアミノ) アセタミド

[0272]

【化32】



[0273]

tertーブチルアミン (0.946ml) のN, Nージメチルホルムアミド (8ml) 溶液に、氷冷下炭酸カリウム (993mg) とブロモアセタミド (810mg) のN, Nージメチルホルムアミド (2ml) 溶液を加え室温で 20時間攪拌した。反応液を濾過し、母液溶媒を減圧下留去し、さらにトルエンを加え減圧下共沸留去し標題化合物 (610mg, 79%) を個体として得た。

[0274]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1. 19 (9H, s), 3. 24 (2H, s).

 $LC-MSm/z:129(M-H)^{+}$.

[0275]

[参考例 2 9] 5-(4-ヒドロキシメチル-2-ピリジル)-1-(6-メトキシ-3-ピリジル)-1 H-ピラゾール-3-カルボン酸

[0276]

【化33】

[0277]

1) 2-アセチルー4-メチルピリジン

[0278]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 2. 42 (3H, s), 2. 72 (3H, s), 7. 29 (1H, dd, J=4. 94, 0. 67Hz), 7. 86 (1H, d, J=0. 67Hz), 8. 54 (1H, d, J=4. 94Hz).

[0279]

2) 4-(4-メチル-2-ピリジル)-2, 4-ジオキソブタン酸エチルエステル 上記2-アセチルー4-メチルピリジン(1.86g)とシュウ酸ジエチル(3.74 ml) を用いて、参考例14の3) と同様の方法で4- (4-メチル-2-ピリジル) -2, 4-ジオキソブタン酸エチルエステル(3.82g)を固体として得た。

[0280]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.38 (3H, t, J=7.08Hz) , 2. 51 (3H, s), 4. 36 (2H, q, J = 7. 08Hz), 7. 43 (2H, br), 8. 03 (1H, s), 8. 65 (1H, d, J = 5. 01Hz). E I -MSm/z: 2 3 6 (M+H) +.

[0281]

3) 5- (4-メチル-2-ピリジル) -1- (6-メトキシ-3-ピリジル) -1 H-ピラゾールー3ーカルボン酸エチルエステル

上記4-(4-メチル-2-ピリジル)-2,4-ジオキソブタン酸エチルエステル(3.82g)と参考例1の5ーヒドラジノー2ーメトキシピリジン塩酸塩(5.1g)の エタノール(70m1)懸濁液に、トリエチルアミン(3.4m1)を加え2時間加熱還 流した。空冷後、反応液に水とクロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウ ムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し析出固体をヘキサンと酢酸エチル(3対1) 混合溶媒で洗浄し5-(4-メチル-2-ピリジル)-1-(6-メトキシ-3-ピリジ ル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステルを得た。洗浄濾液溶媒を減圧下 留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル)で 精製し5- (4-メチル-2-ピリジル) -1- (6-メトキシ-3-ピリジル) -1 H ーピラゾールー3-カルボン酸エチルエステルを得、先の固体と合わせ1.20g(26 %)を得た。

[0282]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 43 (3H, t, J=7. 08Hz) , 2. 35(3H, s), 3. 94(3H, s), 4. 45(2H, q, J=7.08H)z) , 6. 75 (1 H, d d, J = 8. 79, 0. 61 H z) , 7. 05 (1 H, d d d , J = 5.13, 1.59, 0.73 Hz), 7.23 (1 H, t, J = 0.73 Hz) 7. 24 (1H, s), 7. 67 (1H, dd, J = 2. 81, 8. 79 Hz), 8. 09 (1H, dd, J = 2. 81, 0. 49 Hz), 8. 35 (1H, d, J = 0. 49 , 5. 13Hz).

E I -MSm/z: 3 3 9 (M+H) +.

[0283]

4) 5- (4-カルボキシー2-ピリジル) -1- (6-メトキシー3-ピリジル) -1 H-ピラゾールー3ーカルボン酸エチルエステル

上記 5-(4-メチル-2-ピリジル)-1-(6-メトキシ-3-ピリジル)-1 H - ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル (774mg) のピリジン (6ml) 溶液 に、室温で二酸化セレン(1.77g)を加え120℃で7日間攪拌した。空冷後、反応 液に水とクロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後 、溶媒を減圧下留去し5- (4-カルボキシ-2-ピリジル)-1- (6-メトキシ-3 -ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル(1.14g, 定量) をアモルファスとして得た。

[0284]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ :1.43 (3H, t, J=7.08Hz) , 3. 94 (3H, s), 4. 46 (2H, q, J = 7.08 Hz), 6. 78 (1H, d, J = 8.79 Hz), 7.36 (1H, s), 7.70 (1H, dd, J = 2.69, 8. $79 \,\mathrm{Hz}$), 7. $84 \,\mathrm{(1\,H,\ d\,d,\ J=4.\ 8\,8,\ 1.\ 4\,7\,Hz)}$, 8. $0.7 \,\mathrm{(}$ 1 H, s), 8. 1 2 (1 H, d, J = 2. 6 9 Hz), 8. 6 6 (1 H, d, J = 4. 88Hz).

 $EI - MSm/z: 369 (M+H)^{+}$.

[0285]

5) 5-(4-ヒドロキシメチルー2-ピリジル)-1-(6-メトキシー3-ピリジル) -1 Hーピラゾールー3ーカルボン酸エチルエステル

上記5- (4-カルボキシー2-ピリジル) -1- (6-メトキシー3-ピリジル) -1 H - ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル(1.14g)のテトラヒドロフラン (30m1)溶液に、0℃冷却下ボランー硫化ジメチル錯体(0.95m1)を滴下し室 温で18.5時間攪拌した。反応液に水と氷酢酸(1対2)混合溶媒と酢酸エチルを加え 分液し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄後、有機層を無水硫 酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー (クロロホルムーメタノール) で精製し5-(4-ヒドロキシメチ ルー2 - ピリジル) - 1 - (6 - メトキシー3 - ピリジル) - 1 H - ピラゾールー3 - カルボン酸エチルエステル (250mg, 23%) を油状物として得た。

[0286]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 42 (3H, t, J=7. 08Hz) , 3. 94 (3H, s), 4. 45 (2H, q, J = 7. 08Hz), 4. 72 (2H, s), 6.75 (1H, d, J=8.79Hz), 7.22 (1H, ddd, J=5.01, 1. 59, 0. $85 \,\mathrm{Hz}$), 7. $25 \,(1\,\mathrm{H,\ s})$, 7. $43 \,(1\,\mathrm{H,\ dd}$, J=1.59, 0.85 Hz), 7.67 (1 H, dd, J=2.69, 8.79 Hz), 8.08 (1H, dd, J = 2. 69, 0. 61Hz), 8. 45 (1H, dd, J = 0. 6 1, 5. 01Hz).

E I -MSm/z: 355 (M+H) +.

[0287]

6) 標題化合物

上記5- (4-ヒドロキシメチル-2-ピリジル) -1- (6-メトキシ-3-ピリジ ル) -1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル(250mg)を用いて、参考 例16の4)と同様の方法で標題化合物(232mg, 定量)で得た。 E I -MSm/z: 3 2 7 (M+H) +.

[0288]

[参考例30] 5-(4-カルバモイル-2-ピリジル)-1-(6-メトキシ-3-ピ リダジニル) -1 H-ピラゾール-3 -カルボン酸メチルエステル

[0289]

【化34】

[0290]

1) 1-(6-2)ロロ-3-ピリダジニル)-5-(4-メチル-2-ピリジル)-1 H - ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル

参考例29の2)の4-(4-メチル-2-ピリジル)-2,4-ジオキソブタン酸エ チルエステル(4.46g)と3-クロロー6-ヒドラジノピリダジン(3.6g)を用 いて、参考例9の1)と同様の方法で1-(6-クロロ-3-ピリダジニル)-5-(4 -メチル-2-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル(1.7 9 g, 27%) をアモルファスとして得た。

[0291]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ :1.43 (3H, t, J=7.08Hz) , 2. 41 (3 H, s), 4. 48 (2 H, q, J = 7. 08 Hz), 7. 07 (1 H, m), 7. 20 (1H, s), 7. 47 (1H, s), 7. 69 (1H, d, J = 9. 0 3 Hz), 8. 08 (1 H, d, J = 9. 0 3 Hz), 8. 2 3 (1 H, d, J = 4. 8 8 H z).

E I -MSm/z : 3 4 4 (M+H) +.

[0292]

2) 1-(6-メトキシ-3-ピリダジニル) -5-(4-メチル-2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボン酸メチルエステル

上記1- (6-クロロー3-ピリダジニル) -5- (4-メチルー2-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル (600mg) を用いて、参考例9のA 法) の2) と同様の方法で1-(6-メトキシ-3-ピリダジニル) -5-(4-メチル -2-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボン酸メチルエステル(455mg,8 4%) を固体として得た。

[0293]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 40 (3H, s), 3. 99 (3H, s), 4. 10 (3 H, s), 7. 04 (1 H, m), 7. 15 (1 H, d, J=9. 2 8 Hz), 7. 21 (1H, s), 7. 44 (1H, s), 7. 93 (1H, d, J=9. 28Hz), 8. 24 (1H, d, 4. 88Hz). E I -MSm/z: 3 2 6 (M+H) +.

[0294]

3) 5-(4-カルボキシ-2-ピリジル) 1-(6-メトキシ-3-ピリダジニル) -1 Hーピラゾールー3ーカルボン酸メチルエステル

上記1- (6-メトキシー3-ピリダジニル) -5- (4-メチルー2-ピリジル) -1 H - ピラゾール-3-カルボン酸メチルエステル(147mg)を用いて、参考例29 の4) と同様の方法で5-(4-カルボキシ-2-ピリジル) 1-(6-メトキシ-3-ピリダジニル) -1H-ピラゾール-3-カルボン酸メチルエステル(64mg,40%) を得た。

[0295]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ :3.88 (3H, s), 4.02 (3 H, s), 7.49 (1H, d, J = 9. 28Hz), 7.59 (1H, s), 7.75 $(1 \text{ H, d, J} = 5. \ 0 \ 1 \text{ Hz})$, 8. 01 $(1 \text{ H, d, J} = 9. \ 2 \ 8 \text{ Hz})$, 8. 15 (1 H, s), 8.54 (1 H, d, J = 5.01 Hz). E I - MSm/z : 356 (M+H) +.

[0296]

4)標題化合物

上記5-(4-カルボキシ-2-ピリジル)-1-(6-メトキシ-3-ピリダジニル)-1 $\mathrm{H}-$ ピラゾールー3 -カルボン酸メチルエステル(6 4 m g)の N , N -ジメチル ホルムアミド(3 m 1)溶液に、室温で塩化アンモニウム(14 m g)、1-ヒドロキシ ベンゾトリアゾール(30mg),1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド (41mg), トリエチルアミン (75 μ 1) を加え19時間攪拌した。反 応液に水とクロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別 後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲル薄層クロマトグラフィー(クロロホル ムーメタノール)で精製し標題化合物(29mg,45%)を固体として得た。

[0297]

 1 H - NMR (400MHz, CDCl₃&CD₃OD) δ : 3.98 (3H, s), 4. 0.9 (3 H, s), 7. 38 (1 H, d, J = 9. 28 Hz), 7. 74 (1 H, d d, J = 1.58, 5.13 Hz), 7.81 (1H, s), 7.99 (1H, d, J = 9.28 Hz), 8. 13 (1 H, s), 8. 50 (1 H, d, J = 5. 13 Hz).

[0298]

[実施例1] N-tert-ブチル-1-(6-メトキシ-3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0299]

【化35】

[0300]

参考例9の1-(6-メトキシー3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾールー3ーカルボン酸(0.250g)、1-エチルー3-(3-ジメチルアミノ プロピル) カルボジイミド塩酸塩(0.177g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (0.125g) のN, N-ジメチルホルムアミド (5ml) 溶液に、tert-ブチル アミン (0.0967ml) 及びトリエチルアミン (0.129ml) を加え室温で43 時間攪拌した。反応液に水と酢酸エチルを加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで 乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲル薄層クロマトグラフィ - (酢酸エチルークロロホルム)で精製し標題化合物(0.185g,63%)を固体と して得た。

[0301]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 48 (9H, s), 4. 12 (3H, s), 6.83 (1H, s), 7.12 (1H, d, J=9.0Hz), 7.18-7. 21 (1H, m), 7.20 (1H, s), 7.59-7.61 (1H, m), 7.72 -7.76 (2 H, m), 8.35-8.37 (1 H, m).

 $E I - MSm/z : 352 (M^{+})$.

元素分析: C18 H20 N6 O2 として

理論値:C, 61. 35; H, 5. 72; N, 23. 85.

実測値: C, 61.19; H, 5.48; N, 23.70.

[0302]

[実施例2] N-tertーブチルー5- (4-カルバモイルー2-ピリジル) -1- (6-メトキシー3-ピリジル)-1H-ピラゾールー3-カルボキサミド

[0303]

【化36】

[0304]

参考例20の5-(4-カルバモイル-2-ピリジル)-1-(6-メトキシー3-ピ リジル)-1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチルエステル (286mg) と水酸化リ チウム一水和物(99.2mg)のテトラヒドロフラン(20m1)、エタノール(20 m1)、及び水(20m1)懸濁液を室温で18時間攪拌した。反応溶媒を減圧下留去し 得られた残渣に1規定塩酸水溶液(1.56ml)を加えた後、反応溶媒を減圧下留去し 5-(4-カルバモイル-2-ピリジル)-1-(6-メトキシー3-ピリジル)-1 Hーピラゾールー3ーカルボン酸リチウム塩の粗生成物を得た。このカルボン酸リチウム塩 と1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(286mg)のN,N-ジメチルホルムアミド(20m1) 溶液に、室温でtertーブチルアミン(0.278m1) と1-エチルー(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(358mg)を加え40時間攪拌 した。反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣に酢酸エチルと水を加え分液し、有機層を無 水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー (酢酸エチルーヘキサン) で精製し標題化合物 (255mg, 7 6%)を個体として得た。

[0305] $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ :1.41 (9H, s), 3.89 (3 H, s), 6.88 (1H, dd, J=8.8, 0.5Hz), 7.37 (1H, s), 7. 39 (1H, br s), 7. 70 (1H, dd, J = 5.0, 1. 6Hz), 7. 74 (1H, dd, J=8.8, 2.7Hz), 7.79 (1H, br s), 8.15-8.15 (1H, m), 8.19 (1H, dd, J=2.7, 0.5Hz), 8.30 (1 H, br s), 8. 54 (1 H, dd, J = 5.1, 0.7 Hz). ESI-MSm/z: 395 (M+H) +.

[0306]

[実施例3] N-tert-ブチル-5-(4-カルバモイル-2-ピリジル)-1-(6-メトキシ-3-ピリダジニル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0307]【化37】

[0308]

参考例30の4)の5-(4-カルバモイル-2-ピリジル)-1-(6-メトキシー 3-ピリダジニル)-1H-ピラゾール-3-カルボン酸メチルエステル(29mg)の テトラヒドロフラン (4m1) と水 (1m1) 混合溶液に、室温で水酸化リチウム一水和 物 (6 mg) を加え1.5時間攪拌した。反応溶液に1規定塩酸水溶液(0.07 ml) を加えた後、反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣と t e r t - \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I})を用いて、実施例1と同様の方法で標題化合物(10mg,30%)を得た。

[0309]

 1 H - NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1.49 (9H, s), 4.11 (3H, s), 6.82 (1H, s), 7.16 (1H, d, J=9.38Hz), 7.57 (1 H, dd, J = 5. 01, 1. 71 Hz), 7. 82 (1 H, d, J = 9. 38 Hz), 7. 93 (1H, d, J = 1. 71Hz), 8. 53 (1H, d, J = 5. 01Hz). FAB-MSm/z: 3 9 6 (M+H) +.

[0310]

[実施例4] N-tert-ブチル-5-(4-ヒドロキシメチル-2-ピリジル)-1 - (6-メトキシー3-ピリジル)-1H-ピラゾールー3-カルボキサミド

[0311]

【化38】

[0312]

参考例29の5-(4-ヒドロキシメチル-2-ピリジル)-1-(6-メトキシ-3 - ピリジル) - 1 H - ピラゾール - 3 - カルボン酸 (232 mg) とtertーブチルア ミン (0.3 ml)を用いて、実施例1と同様の方法で標題化合物(13 mg, 5%)を 固体として得た。

[0313]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.48 (9H, s), 3.95 (3H, s), 4.74 (2H, s), 6.75 (1H, d, J=8.79Hz), 6.86 (1 H, br), 7.14 (1H, s), 7.20 (1H, d, J = 5.01 Hz), 7.4 8 (1 H, s), 7. 5 9 (1 H, d d, J = 8.79, 2. 5 6 Hz), 8. 0 9 (1 H, d, J=2. 56 Hz), 8. 40 (1 H, d, J=5. 01 Hz). FAB-MSm/z: 382 (M+H) +.

[0314]

[実施例 5] N-tert-ブチル-1-(5-メトキシ-2-ピリジル)-5-(2-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0315]

【化39】

[0316]

参考例8の1-(5-メトキシ-2-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラ ゾールー3ーカルボン酸(0.250g)とtert-ブチルアミン(0.194ml) を用い、実施例1と同様の方法で標題化合物 (0.154g,51%)を固体として得た

[0317]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1.48 (9H, s), 3.89 (3H, s), 6.87 (1H, br s), 7.16-7.20 (2H, m), 7.31 (1H , dd, J = 8.8, 3.2 Hz), 7.43-7.47 (2H, m), 7.67-7. 72 (1 H, m), 8. 03 (1 H, d, J = 2.9 Hz), 8. 41-8.42 (1 H) $EI - MSm/z: 351 (M^{+})$.

[0318]

[実施例 6] N-tertーブチルー5-(5-ヒドロキシー2-ピリジル)-1-(6 -メトキシ-3-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0319]【化40】

[0320]

1) N-tert-ブチルー5-(5-ベンジルオキシー2-ピリジル) -1-(6-メトキシー3ーピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0321]

【化41】

[0322]

参考例14の5-(5-ベンジルオキシー2-ピリジル)-1-(6-メトキシー3-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸(0.203g)とtertーブチルア ミン (0.105ml)を用いて、実施例1と同様の方法でN-tertーブチルー5ー (5 - ベンジルオキシー 2 - ピリジル) - 1 - (6 - メトキシー 3 - ピリジル) - 1 H -ピラゾールー3ーカルボキサミド(0.195g,84%)をアモルファスとして得た。 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:1.48 (9H, s), 3.96 (3H, s), 5. 10 (2H, s), 6. 75 (1H, dd, J=8.8, 2. 7Hz), 6. 8 2 (1 H, s), 7. 1 1 - 7. 1 2 (1 H, m), 7. 2 3 - 7. 4 1 (7 H, m) , 7. 60 (1H, dd, J=8.~8, 2. 7Hz), 8. 12 (1H, d, J=2.~7H $_{\mathrm{Z}}$), 8.23-8.24 (1H, m). $EI-MSm/z:457(M^{+})$.

[0323]

2) 標題化合物

上記N-tert-ブチル-5-(5-ベンジルオキシ-2-ピリジル)-1-(6-メトキシー3-ピリジル)-1H-ピラゾールー3-カルボキサミド(0.190g)の メタノール (39m1)溶液に、10%パラジウムー炭素 (50%wet、0.19g) を加え水素雰囲気下室温で8時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液溶媒を減圧下留去し得 られた残渣をシリカゲル薄層クロマトグラフィー(メタノールークロロホルム)で精製し 標題化合物(0.115g,75%)を固体として得た。

[0324]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.49 (9H, s), 3.94 (3H, s), 6. 74 (1H, d, J=8. 8 Hz), 6. 96 (1H, br s), 7. 05(1 H, s), 7. 16-7. 26 (2 H, m), 7. 58 (1 H, dd, J=8.8, 2.7 Hz), 8.11 (2H, m), 8.91 (1H, br s).

 $EI - MSm/z : 367 (M^{+})$.

元素分析: C19 H21 N5 O3・0. 25 H2 Oとして

理論値: C, 61.36; H, 5.83; N, 18.83.

実測値: C, 61.35; H, 5.65; N, 18.74.

[0325]

[実施例7] N-(2-ヒドロキシ-1, 1-ジメチルエチル)-1-(6-メトキシー 3 - ピリジル) - 5 - (2 - ピリジル) - 1 H - ピラゾール - 3 - カルボキサミド

[0326]【化42】

[0327]

参考例4の1- (6-メトキシー3-ピリジル) -5- (2-ピリジル) -1H-ピラ ゾールー3-カルボン酸(200mg)、1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピ ル) カルボジイミド塩酸塩(0.195g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(0. 137g) と1, 1-ジメチル-2-ヒドロキシエチルアミン(<math>67mg)のジクロロメ タン(10ml)溶液に、トリエチルアミン(0.3ml)を加え室温で24時間攪拌し た。反応液に、水とジクロロメタンを加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥 した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲル薄層クロマトグラフィーで 精製し標題化合物 (180mg,66%) を固体として得た。

[0328]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ :1.26 (6H, s), 3.72 (2H, d, J = 6. 3 H z), 3. 9 6 (3 H, s), 4. 9 0 (1 H, t, <math>J = 6. 1 H z) , 6. 77 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7. 03 (1 H, br s), 7. 21-7 . 26 (2 H, m), 7. 43 (1 H, dd, J = 7. 8, 0. 7 Hz), 7. 60 (1 H, dd, J = 8.8, 2.7 Hz), 7.71-7.74 (1H, m), 8.12 (1 H, d, J = 2. 7 H z), 8. 47 - 8. 50 (1 H, m).

 $E I - MSm/z : 367 (M^{+})$.

元素分析: C19 H21 N5 O3・0. 25 H2 Oとして

理論値: C, 61.36; H, 5.83; N, 18.83.

実測値:C, 61. 52; H, 5. 56; N, 18. 95.

[0329]

[実施例8] N-tert-ブチル-1-(6-メチル-3-ピリジル)-5-(2-ピ リジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0330]

【化43】

[0331]

参考例12の1-(6-メチル-3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラ

ゾールー3-カルボン酸エチルエステル(0.236g)のテトラヒドロフラン(2ml)、エタノール(0.5ml)、及び水(1ml)の混合溶液に、室温で水酸化リチウム 一水和物(40.7mg)を加え1時間攪拌した。反応液に1規定塩酸水溶液(0.07 0ml)を加えた後、反応溶媒を減圧下留去し1-(6-メチル-3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾールー3-カルボン酸のリチウム塩を得た。これ以上の 精製をせず、次の反応に供した。

得られたカルボン酸のリチウム塩をN, N-ジメチルホルムアミド(4.0ml)に溶 解し、室温で1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(0.166g),1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (0.229g), 及びtert-ブチルアミン(0.241m1)を加え3日間攪拌した。反応液に水とクロロホルムーメ タノール(15対1)混合溶媒を加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロ ロホルムーメタノール)で精製し標題化合物(0.137g,54%)をアモルファスと して得た。

[0332]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.49 (9H, s), 2.60 (3H, s), 6.84 (1H, br), 7.18-7.30 (3H, m), 7.47 (1H, d like, J = 7. $0 \, \text{Hz}$), 7. $6 \, 3 \, (1 \, \text{H}, \, d \, d, \, J = 8$. 1, 2. $7 \, \text{Hz}$), 7 . 72 (1H, t like, J=8. 1Hz), 8.40 (1H, d, J=2. 7 H $_{\rm Z})$, 8. 45-8. 55 (1 H, $_{\rm m})$. $ESI-MSm/z:336(M+H)^{+}$.

[0333]

[実施例 9] N-tertーブチルー5- (5-シアノー2-ピリジル) -1- (6-メ トキシー3ーピリジル)-1 H-ピラゾール-3 -カルボキサミド

[0334]【化44】

1) トリフルオロメタンスルホン酸 6 - [5-tert-ブチルカルバモイル-2-(6 -メトキシ-3-ピリジル) -2H-ピラゾール-3-イル] -3-ピリジルエステル アルゴン雰囲気下、実施例6のN-tertーブチルー5-(5-ヒドロキシー2-ピ リジル) -1-(6-メトキシ-2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミ ド(2.47g) とピリジン(1.79ml)のジクロロメタン(49ml)溶液に、室 温で無水トリフルオロメタンスルホン酸(1.24ml)を滴下し1時間攪拌した。反応 液に水とクロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、 減圧下溶媒を留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルー ヘキサン)で精製しトリフルオロメタンスルホン酸体(2.83g,84%)を固体とし て得た。

[0336] 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.47 (9H, s), 3.97 (3H, s), 6.79 (1H, dd, J=8.8, 0.7Hz), 6.81 (1H, br s) , 7. 25-7. 27 (1 H, m), 7. 56-7. 66 (3 H, m), 8. 11-8. 12 (1 H, m), 8.41 (1 H, d, J = 2.4 Hz). $EI-MSm/z:499(M^{+})$.

[0337]

2) 標題化合物

アルゴン雰囲気下、室温でシアン化トリーn-ブチルスズ (5.62g)とテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (7.70g) のジクロロメタン (61m 1) 懸濁液を2時間加熱還流し、空冷後、上記トリフルオロメタンスルホン酸6-[5tertーブチルカルバモイルー2ー(6-メトキシー3-ピリジル)-2H-ピラゾー ルー3-イル] -3-ピリジルエステル (2.22g) のジクロロメタン (50ml) 溶 液を滴下し、さらに、22時間加熱還流した。空冷後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム 水溶液を加え攪拌し、反応液をセライトを用いて濾過し得られた濾液にクロロホルムを加 え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、減圧下溶媒を留去し得られ た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーヘキサン)で精製し標題化 合物 (1.50g,90%) を固体として得た。

[0338]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.47 (9H, s), 3.97 (3H, s), 6. 79-6. 81 (2H, m), 7. 33 (1H, s), 7. 57-7. 60 (2 H, m, 7. 95-7. 97 (1 H, m), 8. 09 (1 H, d, J = 2. 9 Hz), 8. 68 (1 H, d, J = 2. 2 H z).

 $E I - MSm/z : 376 (M^{+})$.

元素分析: C20 H20 N6 O3として

理論值:C,63.82;H,5.36;N,22.33.

実測値: C, 63.76; H, 5.32; N, 22.36.

[0339]

[実施例10] N-tert-ブチル-5-(5-カルバモイル-2-ピリジル)-1-(6-メトキシ-3-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0340]【化45】

[0341]

1) 6- [5-(N-tert-ブチル) カルバモイル-2-(6-メトキシ-3-ピリ ジル) -2 H-ピラゾール-3-イル] ニコチン酸

[0342]

【化46】

[0343]

実施例9のN-tert-ブチル-5-(5-シアノ-2-ピリジル)-1-(6-メ トキシー3ーピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド(0.70g)のメタ ノール (14m1) とテトラヒドロフラン (14m1) 混合溶液に、室温で1規定水酸化 ナトリウム (9.30m1) を加え7時間加熱還流した。空冷後、反応液に水とクロロホ ルムを加え分液し、水層に1規定塩酸水溶液を加え酸性とした後、クロロホルムを加え分 液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、減圧下溶媒を留去し6-[5-(N-tert-ブチル)カルバモイル-2-(6-メトキシ-3-ピリジル)-2H-ピラゾールー3ーイル]ニコチン酸(0.572g,78%)を固体として得た。

[0344] 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.48 (9H, s), 3.97 (3H, s), 6.80 (1H, d, J=8.8Hz), 6.87 (1H, s), 7.36 (1H , s), 7.56 (1H, d, J = 8.3 Hz), 7.64 (1H, dd, J = 8.8, 2. 7 Hz), 8. 11 (1 H, d, J = 2. 7 Hz), 8. 32 - 8. 35 (1 H, m), 9.08 (1H, d, J = 1.5 Hz). $E I - MSm/z : 395 (M^{+})$.

[0345]

2)標題化合物

上記6- [5- (N-tert-ブチル) カルバモイル-2- (6-メトキシ-3-ピ リジル) -2H-ピラゾール-3-イル] ニコチン酸(0.250g)と塩化アンモニウ ム (0.169g)を用いて、実施例1と同様の方法で標題化合物 (0.116g,47 %)を固体として得た。

[0346] 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.48 (9H, s), 3.96 (3H, s), 6.78 (1H, d, J=8.8Hz), 6.85 (1H, br s), 7.30 (1 H, s), 7. 52-7. 54 (1 H, m), 7. 59 (1 H, dd, J=8.8, 2. 7 Hz), 8. 10 (1 H, d, J = 2. 7 Hz), 8. 19 - 8. 21 (1 H, m)), 8.90 (1H, d, J = 1.7 Hz).

 $EI - MSm/z: 394 (M^{+})$. 元素分析: C20 H22 N6 O3 として

理論値: C, 60.90; H, 5.62; N, 21.31.

実測値: C, 60.74; H, 5.62; N, 21.18.

[0347]

[実施例11] N-tertーブチルー5-(5-ヒドロキシメチルー2-ピリジル)-1- (6-メトキシ-3-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0348]【化47】

[0349]

アルゴン雰囲気下、実施例 1 0 の 1) の 6 - [5 - tert-ブチルカルバモイル-2 - (6ーメトキシー3ーピリジル) - 2 Hーピラゾールー3ーイル] ニコチン酸(0.2 45g)のテトラヒドロフラン(4.9m1)溶液に、室温でボランー硫化ジメチル錯体 (0.141ml)を滴下し、2時間攪拌した。さらに、ボランー硫化ジメチル錯体(0 . 282ml)を加え4時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液とクロロ ホルムーメタノール(10対1)混合溶媒を加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで 乾燥した。濾別後、減圧下溶媒を留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー(クロロホルムーメタノール)で精製し標題化合物(94.0mg,39%)を固体 として得た。

[0350]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.47 (9H, s), 3.94 (3H, s), 4.72 (2H, s), 6.75 (1H, d, J=8.8Hz), 6.83 (1H , br s), 7.14 (1H, s), 7.40 (1H, d, J=8.1Hz), 7.5 9 (1 H, dd, J = 8.8, 2.7 Hz), 7.73 (1 H, dd, J = 8.1, 2.2 H z), 8. 09 (1 H, d, J = 2. 7 H z), 8. 44 (1 H, d, J = 2. 2 Hz).

FAB-MSm/z:382(M+H) +.

元素分析:C20 H20 N6 O2・0. 5 H2 Oとして

理論値: C, 61.53; H, 6.20; N, 17.94.

実測値: C, 61. 75; H, 6. 30; N, 17. 79.

[0351]

[実施例12] N-tert-ブチル-1- (6-メトキシ-3-ピリジル) -5- (3 -ピリダジニル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0352]

【化48】

[0353]

参考例13の1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(3-ピリダジニル)-1H ーピラゾールー3ーカルボン酸リチウム塩(162mg)とtertーブチルアミン(1 12 µ 1) を用いて、実施例1と同様の方法で標題化合物(81mg, 40%)を固体と して得た。

[0354]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃) δ :1.50 (9H, s), 3.95 (3H, s), 6.80 (1H, dd, J=8.8, 0.5Hz), 6.85 (1H, br s) , 7. 33 (1H, s), 7. 51 (1H, dd, J=8.5, 4. 9Hz), 7. 59 (1 H, d d, J = 8.5, 1.7 Hz), 7.68 (1 H, d d, J = 8.8, 2.7)Hz), 8. 12 (1 H, dd, J=2. 7, 0. 5Hz), 9. 12 (1 H, dd, J=4.9,1.7Hz).

ESI-MSm/z:353 (M+H) +.

[0355]

[実施例13] N-tert-ブチル-1- (6-メトキシ-3-ピリジル) -5- (2 -ピラジニル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0356]

【化49】

[0357]

参考例22の1-(6-メトキシ-3-ピリジル)-5-(2-ピラジニル)-1H-ピラゾールー3ーカルボン酸(0.232g)とtertーブチルアミン(0.148m 1)を用いて、実施例1と同様の方法で標題化合物(141mg, 49%)をアモルファ スとして得た。

[0358]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.49 (9H, s), 3.97 (3H, s), 6.80 (1H, d, J = 8.8Hz), 6.82 (1H, br s), 7.33 (1 H, s), 7. 61 (1 H, dd, J = 8. 8, 2. 7 Hz), 8. 13 (1 H, d), J = 2.4 Hz), 8.44 (1H, dd, J = 2.4, 1.7Hz), 8.49 (1 H, d, J = 2. 4 Hz), 8. 74 (1 H, d, J = 1. 5 Hz). ESI-MSm/z:353(M+H) +.

[0359]

[実施例14] N-tert-ブチル-5- (4-ジメチルアミノフェニル) -1- (6 -メトキシ-3-ピリダジニル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0360]

【化50】

[0361]

参考例10の5-(4-ジメチルアミノフェニル)-1-(6-メトキシー3-ピリダ ジニル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸(203mg)とtertーブチルアミン (126μ1)とを用いて、実施例7と同様の方法で標題化合物(202mg, 84%) を固体として得た。

[0362]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.47 (9H, s), 2.96 (6H, s), 4. 17 (3 H, s), 6. 62 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 6. 89 (1 H , br s), 6.94 (1H, s), 6.99 (1H, d, J = 9.3 Hz), 7.1 2 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 7.35 (1 H, d, J = 9.3 Hz). $ESI-MSm/z:395(M+H)^{+}$.

元素分析: C21 H26 N6 O2・0. 25 H2 Oとして

理論値: C, 63.22; H, 6.69; N, 21.06.

実測値: C, 63.33; H, 6.42; N, 20.94.

[0363]

[実施例15] N-tert-ブチル-1-(5-メトキシ-2-ピラジニル)-5-(

2-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド [0364]【化51】

[0365]

参考例11の1-(5-メトキシ-2-ピラジニル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾールー3-カルボン酸(0.227g)とtertーブチルアミン(0.160m 1) を用いて、実施例1と同様の方法で標題化合物 (0.197g,73%) を固体とし て得た。

[0366]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.49 (9H, s), 4.03 (3H, s), 6.87 (1H, s), 7.18-7.21 (1H, m), 7.23 (1H, s) , 7. 55-7. 57 (1 H, m), 7. 71-7. 76 (1 H, m), 7. 98 (1 H , d, J = 1. 2 H z), 8. 3 3 (1 H, d, J = 1. 2 H z), 8. 3 8 - 8. 3 7(1 H, m).

 $E I - MSm/z : 352 (M^{+})$. 元素分析: C18 H20 N6 O2として

理論値: C, 61.35; H, 5.72; N, 23.85.

実測値: C, 61.27; H, 5.68; N, 23.98.

[0367]

[実施例16] N-tertーブチルー5- (4-ジメチルアミノフェニル) -1- (6 -メトキシ-3-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0368]【化52】

[0369]

参考例17の5-(4-ジメチルアミノフェニル)-1-(6-メトキシー3-ピリジ ル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸(253mg)とtertーブチルアミン(1 26μ1)を用いて、実施例7と同様の方法で標題化合物 (226mg, 76%)を固体 として得た。

[0370]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.48 (9H, s), 2.96 (6H, s), 3.95 (3H, s), 6.62 (2H, d, J = 9.0 Hz), 6.73 (1H , d, J = 8.8 Hz), 6.83 (1H, br s), 6.90 (1H, s), 7.0 6 (2 H, d, J = 9.0 Hz), 7.51 (1 H, dd, J = 8.8, 2.7 Hz), 8. 19 (1 H, d, J = 2. 7 H z). ESI-MSm/z:394 (M+H) +.

元素分析: C22 H27 N5 O2として

理論值: C, 67. 15; H, 6. 92; N, 17. 80. 実測値: C, 66.96; H, 6.90; N, 17.87.

[0371]

[実施例17] N-tertーブチルー5- (3-ジメチルアミノフェニル) -1- (6 ーメトキシー3-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0372]

【化53】

[0373]

参考例15の5-(3-ジメチルアミノフェニル)-1-(6-メトキシー3-ピリジ ル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸(264mg)とtertーブチルアミン(0 . 139ml)を用いて、実施例1と同様の方法で標題化合物(194mg, 62%)を アモルファスとして得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.49 (9H, s), 2.87 (6H, s), 3. 94 (3H, s), 6. 46-6. 49 (1H, m), 6. 56-6. 57 (1 H, m), 6. 68 (1 H, dd, J = 8. 3, 2. 4 Hz), 6. 73 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 6.84 (1 H, br s), 7.00 (1 H, s), 7.15 (1 H, dd, J = 8.3, 7.6 Hz), 7.51 (1 H, dd, J = 8.8, 2.9 Hz), 8.17 (1 H, d, J = 2. 2 H z). ESI-MSm/z:394 (M+H) +.

[0374]

[実施例18] N-tert-ブチル-1-(6-メトキシ-3-ピリダジニル)-5-(4-メチル-2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0375] 【化54】

[0376]

参考例17の1-(6-メトキシ-3-ピリダジニル)-5-(4-メチル-2-ピリ ジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸(560mg)とtertーブチルアミン(167μ1) を用いて、実施例7と同様の方法で標題化合物 (340mg, 52%) を固 体として得た。

[0377]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.49 (9H, s), 2.39 (3H, s), 4. 12 (3H, s), 6. 85 (1H, br), 7. 02 (1H, d, J = 5. $0.0 \,\mathrm{Hz}$), 7. 12 (1 H, d, J=9. 28 Hz), 7. 17 (1 H, s), 7. 4 4 (1 H, s), 7.74 (1 H, d, J = 9. 28 Hz), 8.20 (1 H, d, J =5.00Hz). FAB-MSm/z: 3 6 7 (M+H) +.

[0378]

[実施例19] N-tertーブチルー1- (6-メトキシー3-ピリジル) -5- (2 -ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0379]【化55】

[0380]

参考例4の1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラ ゾールー3-カルボン酸(880mg)とtert-ブチルアミン(217mg)を用い て、実施例7と同様の方法で標題化合物(850mg,81%)を固体として得た。

[0381]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.49 (9H, s), 3.96 (3H, s), 6.76 (1H, d, J = 8.8Hz), 6.84 (1H, br s), 7.18 -7.24 (2 H, m), 7.44 (1 H, d, J=7.8 Hz), 7.60 (1 H, d d, J = 6.8, 1.9 Hz), 7.70-7.73 (1 H, m), 8.12 (1 H, d , J = 2 . 4 H z) , 8 . 4 7 (1 H, m) .

 $EI - MSm/z: 351 (M^{+})$.

元素分析: C19 H21 N5 O2として

理論値: C, 64.94; H, 6.02; N, 19.93.

実測値: C, 64.97; H, 6.06; N, 19.86.

[0382]

[実施例 2 0] N-tert-ブチル-1- (6-シアノ-3-ピリジル) -5- (2-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0383]

【化56】

[0384]

1) N-tert-ブチルー1-(6-ヒドロキシー3-ピリジル) -5-(2-ピリジル) -1 Hーピラゾールー3ーカルボキサミド

[0385]

【化57】

[0386]

実施例19のN-tertーブチル-1- (6-メトキシー3-ピリジル) -5- (2 - ピリジル)- 1 H - ピラゾール- 3 - カルボキサミド (4. 7 1 g) の 1 規定塩酸 - エ タノール溶液(94m1)溶液を1.5時間加熱還流後、室温で14時間攪拌した。さら に、11時間加熱還流後、室温で13時間攪拌した。反応溶媒を減圧下留去し得られた残 渣に飽和炭酸ナトリウム水溶液とクロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。濾別後、減圧下溶媒を留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー (メタノールークロロホルム) で精製しN-tertーブチルー1- (6-ヒド ロキシー3-ピリジル) -5-(2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミ ド(4.17g,92%)を固体として得た。

[0387]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.48 (9H, s), 6.54 (1H, d, J = 9.5 Hz), 6.79 (1H, br s), 7.20 (1H, s), 7.23 -7.26 (1H, m), 7.46 (1H, d, J=2.9Hz), 7.48 (1H, d , J = 2. 9 H z), 7. 5 3 - 7. 5 3 (1 H, m), 7. 5 5 - 7. 5 5 (1 H, m)), 7. 58 (1H, d, J = 2. 9Hz), 7. 73-7. 77 (1H, m), 8. 4 9-8.51 (1H, m), 13.28 (1H, br s). E I - MSm/z: 3 3 7 (M^+).

[0388]

2) トリフルオロメタンスルホン酸5- [3-(N-tert-ブチル) カルバモイルー 5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾールー<math>1-イル] -2-ピリジルエステル

上記N-tert-ブチルー1-(6-ヒドロキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド(3.00g)と無水トリフルオロメタ ンスルホン酸(5.18m1)を用いて、実施例9の1)と同様の方法でトリフルオロメ タンスルホン酸 5 - [3 - (N-tert-ブチル) カルバモイル-5- (2 - ピリジル) - 1 H - ピラゾール- 1 - 1 - 1 - 2 - ピリジルエステル(3. 29g, 79%)を固 体として得た。

[0389]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.50 (9H, s), 6.82 (1H, br s), 7. 22-7. 27 (3H, m), 7. 61-7. 63 (1H, m), 7. 77-7.82 (1H, m), 7.94-7.97 (1H, m), 8.34-8.35 (1 H, m), 8. 4 1 - 8. 4 0 (1 H, m). $EI-MSm/z:469 (M^{+})$.

[0390]

3)標題化合物

上記トリフルオロメタンスルホン酸5- [3-(N-tert-ブチル) カルバモイル -5-(2-ピリジル)-1 Hーピラゾールー1-イル]-2-ピリジルエステル(3.28g) を用いて、実施例9の2) と同様の方法で標題化合物(1.89g,78%) を 固体として得た。

[0391]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.50 (9H, s), 6.80 (1H,

br s), 7. 26-7. 30 (2H, m), 7. 63-7. 65 (1H, m), 7. 75 (1H, dd, J = 8.3, 0.7Hz), 7.79-7.84 (1H, m), 7. 91-7.89(1H, m), 8.40-8.42(1H, m), 8.62(1H, dd)J = 2.4, 0.7 Hz).

 $EI - MSm/z : 346 (M^{+})$.

元素分析: C19 H18 N6 Oとして

理論値: C, 65.88; H, 5.24; N, 24.26. 実測値:C, 65.93;H, 5.32;N, 24.15.

[0392]

[実施例21] N-tert-ブチル-1-(6-カルバモイル-3-ピリジル)-5-(2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0393]【化58】

[0394]

実施例 2 0 のN-tertーブチル-1-(6-シアノ-3-ピリジル)-5-(2-ピリジル) -1 H - ピラゾール-3 - カルボキサミド (0.50g) のメタノール (10 m1)とテトラヒドロフラン(10m1)混合溶液に、室温で1規定水酸化ナトリウム(7. 22 m 1) を加え80℃で1時間攪拌した。空冷後、反応液に水とクロロホルムを加 え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、減圧下溶媒を留去し得られ た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノールークロロホルム)で精製し標 題化合物(0.323g,60%)を固体として得た。

[0395] 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ :1.40 (9H, s), 7.33 (1 H, s), 7. 35-7. 39(1H, m), 7. 46(1H, br s), 7. 72(1 H, br s), 7. 79-7. 81 (1 H, m), 7. 89-7. 94 (1 H, m) , 8. 0.0-7. 97 (1H, m), 8. 0.9-8. 11 (1H, m), 8. 13 (1H , br s), 8. 39-8. 41 (1H, m), 8. 56-8. 56 (1H, m). FAB-MSm/z: 3 6 5 (M+H) +.

[0396]

[実施例22] N-tert-ブチル-5- (5-ヒドロキシ-2-ピリジル) -1- (3-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0397]【化59】

[0398] 1) N-tert-ブチルー5-(5-ベンジルオキシー2-ピリジル) -1-(3-ピ出証特2005-3017-553 リジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0399]

【化60】

[0400]

参考例18の5-(5-ベンジルオキシ-2-ピリジル)-1-(3-ピリジル)-1 H-ピラゾール-3-カルボン酸(4.60g)とtert-ブチルアミン(2.58m1) を用いて、実施例の1と同様の方法でN-tertーブチルー5-(5-ベンジルオ キシー2-ピリジル) -1- (3-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド (4.64g, 73%) を固体として得た。

[0401]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.48 (9H, s), 5.09 (2H, s), 6.84 (1H, s), 7.13 (1H, s), 7.26-7.43 (8H, m) , 7. 73-7. 75 (1 H, m), 8. 19 (1 H, d, J=2. 9 Hz), 8. 53 (1 H, d, J = 2.4 Hz), 8.58 (1 H, dd, J = 4.9, 1.5 Hz). $E I - MSm/z : 4 2 7 (M^{+})$.

[0402]

2)標題化合物

上記N-tert-ブチル-5- (5-ベンジルオキシ-2-ピリジル) -1- (3-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド(4.63g)を用いて、実施例6 の2)と同様の方法で標題化合物(3.55g,96%)を固体として得た。

[0403]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.49 (9H, s), 6.86 (1H, s), 7. 13 (1H, s), 7. 23-7. 20 (1H, m), 7. 44-7. 50 (2 H, m, 7. 9 1 (1 H, d, J = 2. 9 Hz), 8. 0 2 - 7. 9 9 (1 H, m) , 8. 42 (1 H, d, J = 2. 4 H z) , 8. 50 (1 H, dd, J = 4. 9, 1. 5Hz), 10.84 (1H, br s).

 $EI-MSm/z:337(M^+)$.

元素分析:С18 Н19 № 02・0. 25 Н2 Оとして

理論値: C, 63.24; H, 5.75; N, 20.48.

実測値: C, 63.16; H, 5.47; N, 20.22.

[0404]

[実施例23] N-tertーブチルー5-(5-シアノー2-ピリジル) -1-(3-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0405]

【化61】

[0406]

1) トリフルオロメタンスルホン酸 6 - [5 - (N-tert-ブチル) カルバモイルー 2- (3-ピリジル) -2H-ピラゾール-3-イル] -3-ピリジルエステル

実施例22のN-tertーブチルー5-(5-ヒドロキシー2-ピリジル)-1-(3-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド(2.42g)を用いて、実施 例9の1)と同様の方法でトリフルオロメタンスルホン酸6-[5-(N-tert-ブ チル) カルバモイルー2ー (3ーピリジル) -2H-ピラゾールー3-イル] -3-ピリ ジルエステル (2.92g,88%) を固体として得た。

[0407]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.49 (9H, s), 6.82 (1H, s), 7.30 (1H, s), 7.39 (1H, dd, J = 8.2, 4.8 Hz), 7. 63-7.74(3H, m), 8.36(1H, d, J=2.7Hz), 8.57(1H, d, J = 2.4 Hz), 8.64 (1H, dd, J = 4.8, 1.6Hz). $EI - MSm/z : 469 (M^{+})$.

[0408]

2)標題化合物

上記トリフルオロメタンスルホン酸 6 - [5-(N-tert-ブチル) カルバモイル -2-(3-ピリジル)-2H-ピラゾール-3-イル]-3-ピリジルエステル(2.51g)を用いて、実施例9の2)と同様の方法で標題化合物(1.53g,83%)を 固体として得た。

[0409]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.49 (9H, s), 6.82 (1H, s), 7.36 (1H, s), 7.43-7.39 (1H, m), 7.66 (1H, dd , J = 8. 3, 1. 0 Hz), 7. 75-7. 72 (1 H, m), 8. 02-7. 99 (1 H, m), 8.55 (1 H, d, J = 2.4 Hz), 8.63 - 8.63 (1 H, m), 8. 66 (1 H, d d, J = 4. 9, 1. 5 H z).

 $FAB-MSm/z:347(M+H)^{+}$.

元素分析: C19 H18 N6 Oとして

理論値: C, 65.88; H, 5.24; N, 24.26.

実測値: C, 65. 70; H, 5. 17; N, 24. 09.

[0410]

[実施例24] N-tertーブチルー5-(5-カルバモイルー2-ピリジル) -1-(3-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0411]

【化62】

[0412]

実施例 2 3 のN-tertーブチルー5- (5-シアノー2-ピリジル) -1- (3-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド(0.40g)を用いて、実施例2 1と同様の方法で標題化合物 (0.216g,51%)を固体として得た。

[0413]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ :1.39 (9H, s), 7.39 (1 H, s), 7.43 (1H, br s), 7.51-7.48 (1H, m), 7.61 (1 H, br s), 7.81-7.87 (2 H, m), 8.13 (1 H, br s), 8 . 28-8. 26 (1 H, m) , 8. 61-8. 57 (2 H, m) , 8. 80-8. 79(1 H, m).

 $FAB-MSm/z:365(M+H)^{+}$.

元素分析: C19 H20 N6 O2・0. 25 H2 Oとして

理論値: C, 61.86; H, 5.60; N, 22.78.

実測値: C, 61.57; H, 5.33; N, 22.58.

[0414]

[実施例 2 5] N-tertーブチルー5- (5-メトキシー2-ピリジル) -1- (3 -ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0415]【化63】

[0416]

アルゴン雰囲気下、実施例22のN-tert-ブチルー5-(5-ヒドロキシー2-ピリジル) -1- (3-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド (0.30 g) のテトラヒドロフラン (6 m l) 懸濁液に、室温で2.0 M-(トリメチルシリル) ジアゾメタンのヘキサン溶液 (0.489ml) を滴下し室温で20分間攪拌した。反応 液にトリエチルアミン(0.136ml)を加え10分間攪拌後、さらに、ジクロロメタ ン (6 m l) を加え、2.0 M- (トリメチルシリル) ジアゾメタンのヘキサン溶液 (0 . 489m1)を滴下し室温で15分間攪拌した。反応液にメタノール(3m1)を加え 室温で2時間攪拌した。反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(酢酸エチルークロロホルム)で精製し標題化合物(0.145g,45%)を固体として得た。

[0417]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 49 (9H, s), 3. 85 (3H, s), 6.84 (1H, br s), 7.14 (1H, s), 7.20-7.23 (1H , m), 7. 33-7. 37 (1H, m), 7. 42-7. 44 (1H, m), 7. 73 -7.76 (1 H, m), 8.12 -8.12 (1 H, m), 8.58 -8.57 (1 H , m).

 $FAB-MSm/z:352(M+H)^{+}$.

[0418]

[実施例26] N-tertーブチルー5- (5-ヒドロキシメチルー2-ピリジル) -1- (3-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0419]【化64】

[0420]

1)標題化合物

アルゴン雰囲気下、実施例23のN-tertーブチル-5-(5-シアノ-2-ピリ ジル) -1-(3-ピリジル) -1 H-ピラゾール<math>-3-カルボキサミド (0.929g))のテトラヒドロフラン(19m1)懸濁液に、0℃で1.01M-水素化ジイソブチル アルミニウムのトルエン溶液(4.25ml)を滴下し70分間攪拌した。さらに、1. 01M-水素化ジイソブチルアルミニウムのトルエン溶液(4.25ml)を滴下し80 分間攪拌した。反応液に4規定塩酸水溶液(10ml)を加え室温で45分間攪拌後、反 応液に水とクロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。この分 液操作の水層を [A液] として次の2) の操作に供した。濾別後、減圧下溶媒を留去し得 られた残渣のメタノール (19m1) 溶液に、アルゴン雰囲気下、室温で水素化ホウ素ナ トリウム(0.223g)を加え室温で13時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリ ウム水溶液とクロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別 後、減圧下溶媒を留去し得られた残渣をシリカゲル薄層クロマトグラフィー(メタノール ークロロホルム)で精製し標題化合物(0.152g,16%)を固体として得た。

[0421]

 $^{1}\,\mathrm{H-NMR}$ (400MHz, CDCl₃) δ :1.48 (9H, s), 4.72-4.7 1 (2 H, m), 6.85 (1 H, br s), 7.18 (1 H, d, J = 0.7 Hz) 7. 34-7. 37(1 H, m), 7. 48(1 H, d, J = 8.1 Hz), 7. 73-7.78(2H, m), 8.39-8.40(1H, m), 8.51(1H, d, J= 2. 7 H z), 8. 57 (1 H, d, J = 4. 2 H z).

 $FAB-MSm/z:352(M+H)^{+}$.

元素分析: C19 H21 N5 O2・0. 25 H2 Oとして

理論値: C, 64.12; H, 6.09; N, 19.68.

実測値: C, 64.23; H, 6.10; N, 19.68.

[0422]

2) N-tert-ブチル-1-(3-ピリジル) -5-(5-tert-ブトキシカルボニルアミノメチルー2ーピリジル) -1H-ピラゾールー3ーカルボキサミド

[0423]

【化65】

[0424]

上記で得た [A液] に1規定水酸化ナトリウム水溶液(60m1)とクロロホルムを加 え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、減圧下溶媒を留去し得られ た残渣のメタノール (6.3 m l) 溶液に、室温でトリエチルアミン (0.601 m l) とジーtert-ブチルジカルボナート(0.471g)のメタノール(6.3m1)溶 液を加え20時間攪拌した。反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(酢酸エチルークロロホルム)で精製しN-tertーブチルー1-(3-ピリジル) -5- (5-tert-ブトキシカルボニルアミノメチル-2-ピリジル) - 1 H - ピラゾール- 3 - カルボキサミド $(84.0 \, \mathrm{mg}, 10\%)$ をアモルファスと して得た。

[0425]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ :1.45 (9H, s), 1.49 (9H, s), 4. 31-4. 32 (2H, m), 4. 91 (1H, br s), 6. 84 (1H , br s), 7. 21 (1H, s), 7. 34-7. 37 (1H, m), 7. 47 (1 H, d, J = 8.1 Hz), 7.67-7.69 (1H, m), 7.72-7.75 (1 H, m), 8. 33-8. 34 (1H, m), 8. 54 (1H, d, J=2. 4 Hz), 8.58-8.60(1 H, m). FAB-MSm/z: 451 (M+H) +.

[0426]

[実施例 2 7] N-tert-ブチルー5- (5-アミノメチルー2-ピリジル) -1-(3-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド塩酸塩

[0427]

【化66】

[0428]

実施例 2602)で得られたN-tert-ブチルー1-(3-ピリジル)-5-(5ーtert-ブトキシカルボニルアミノメチルー2-ピリジル)-1H-ピラゾールー3 -カルボキサミド (74.0mg) に1規定塩酸-エタノール溶液 (6ml) を加え60 ℃で4時間攪拌した。空冷後、反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣に水と酢酸エチルを 加え分液し、水層の水を減圧下留去し標題化合物 (55.1mg,77%)を固体として 得た。

[0429] $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ :1.39 (9H, s), 7.33 (1 H, s), 7.41 (1H, s), 7.55-7.51 (1H, m), 7.83 (1H,

d, J = 8.1 Hz), 7.88-7.90 (1H, m), 8.00-8.03 (1H, m), 8. 40 (2 H, br s), 8. 45 (1 H, s), 8. 55 (1 H, d, J =2. 2 Hz), 8. 61 (1 H, d, J = 4. 9 Hz). FAB-MSm/z: 351 (M+H) +.

[0430]

[実施例28] N-tertーブチルー5- (5-クロロー2-ピリジル) -1- (3-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0431]

【化67】

[0432]

参考例25の5-(5-クロロー2-ピリジル)-1-(3-ピリジル)-1H-ピラ ゾールー3ーカルボン酸 (348mg) とtertーブチルアミン (195μ1) を用い て、実施例1と同様の方法で標題化合物(173mg, 42%)を固体として得た。

[0433]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.49 (9H, s), 6.84 (1H, br), 7. 27 (1H, s), 7. 38 (1H, dd, J=8. 18, 4. 76 Hz) , 7. 49 (1H, d, J = 8.18 Hz), 7. 74 (2H, m), 8. 36 (1H, d, J = 2. 08 Hz), 8. 54 (1 H, d, J = 2. 08 Hz), 8. 62 (1 H, dd, J=4.76, 1.47Hz). $FAB-MSm/z:356 (M+H)^{+}$.

[0434]

[実施例 2 9] N-tertーブチルー5- (4-カルバモイルフェニル) -1- (3-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0435]

【化68】

$$H_2N$$
 $N-N$
 $N-N$
 $N-N$

[0436]

1) N-tertーブチルー5- (4-シアノフェニル) -1-(3-ピリジル) -1 H -ピラゾール-3-カルボキサミド

参考例24の5-(4-シアノフェニル)-1-(3-ピリジル)-1H-ピラゾール -3-カルボン酸 (0.374g) とtertーブチルアミン (0.269ml) を用い て、実施例1と同様の方法で標題化合物(0.413g,93%)を固体として得た。

[0437]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.49 (9H, s), 6.82 (1H, br s), 7. 12 (1H, s), 7. 31-7. 33 (2H, m), 7. 38 (1H , dd, J = 8.1, 4.9 Hz), 7.65-7.61 (3 H, m), 8.58 (1 H , d, J = 2.4 Hz), 8.65 (1 H, dd, J = 4.9, 1.5 Hz).

 $EI - MSm/z: 345 (M^{+})$.

元素分析: C20 H19 N5 Oとして

理論値: C, 69.55; H, 5.54; N, 20.28. 実測値: C, 69.53; H, 5.53; N, 20.17.

[0438]

2) 標題化合物

上記N-tert-ブチルー5-(4-シアノフェニル) -1-(3-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド (0.314g) を用いて、実施例 21と同様の方法で標題化合物 (0.191g,57%) を固体として得た。

[0439]

 $\begin{array}{l} ^{1}\text{H-NMR} & (4\ 0\ 0\ \text{MHz},\ \text{DMSO-d6}) & \delta:1.\ 4\ 0\ (9\ \text{H, s})\ ,\ 7.\ 0\ 8\ (1\ \text{H, s})\ ,\ 7.\ 3\ 3-7.\ 4\ 3\ (4\ \text{H, m})\ ,\ 7.\ 5\ 0\ (1\ \text{H, dd},\ J=8.\ 2,\ 4.\\ & 8\ \text{Hz})\ ,\ 7.\ 7\ 9-7.\ 8\ 6\ (3\ \text{H, m})\ ,\ 8.\ 0\ 1\ (1\ \text{H, br}\ s)\ ,\ 8.\ 5\ 7\ (1\ \text{H, dd},\ J=2.\ 7\ \text{Hz})\ ,\ 8.\ 6\ 1\ (1\ \text{H, dd},\ J=4.\ 8,\ 1.\ 3\ \text{Hz})\ . \\ & E\ I-MS\ m/z\ :\ 3\ 6\ 3\ (M^{+})\ . \end{array}$

元素分析: C20 H21 N5 O2・0. 25 H2 Oとして

理論値:C, 65. 29;H, 5. 89;N, 19. 03.

実測値: C, 65. 45; H, 5. 77; N, 18. 91.

[0440]

[実施例30] N-tert-ブチルー1-(5-メトキシー1, 3, 4-チアジアゾールー2-イル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾールー3ーカルボキサミド

[0441]

【化69】

$$MeO \stackrel{S}{\longleftarrow} N \stackrel{O}{\longrightarrow} N \stackrel{N}{\longrightarrow} H$$

[0442]

1) N-tert-ブチルー1-(5-エチルチオー1, 3, 4-チアジアゾールー2ーイル) <math>-5-(2-ピリジル) -1H-ピラゾールー3-カルボキサミド

[0443]

[0444]

2) N-tert-ブチルー1-(5-エチルスルフィニルー1, 3, 4-チアジアゾールー2ーイル) -5-(2-ピリジル) -1 H-ピラゾールー3ーカルボキサミドアルゴン雰囲気下、上記<math>N-tert - T -

チアジアゾールー2-イル) -5- (2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキ サミド(1.04g)のジクロロメタン(21ml)溶液に、室温で3ークロロ過安息香 酸(0.508g)を加え30分間攪拌した。反応液に飽和チオ硫酸ナトリウム水溶液(40m1)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(40m1)、及びクロロホルムを加え分液 し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、減圧下溶媒を留去し得られた残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルークロロホルム)で精製しNーte r t ー ブチルー 1 ー (5 ー エチルスルフィニルー 1, 3, 4 ー チアジアゾールー 2 ー イル) -5-(2-ピリジル) -1 H-ピラゾールー3-カルボキサミド(0.860g,80%) を固体として得た。

[0445]

 1 H - NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 1. 38-1. 41 (3H, m), 1. 4 9 (9 H, s), 3. 20-3. 38 (2 H, m), 6. 76 (1 H, br s), 7. 20 (1 H, s), 7.35-7.31 (1 H, m), 7.63 (1 H, d, J=7.8Hz), 7. 79-7. 83 (1 H, m), 8. 53-8. 54 (1 H, m). $EI-MSm/z:404 (M^{+})$.

[0446]

3)標題化合物

上記N-tert-ブチルー1-(5-エチルスルフィニルー1, 3, 4-チアジアゾ-ルー2-イル) -5-(2-ピリジル) -1 H-ピラゾールー3-カルボキサミド(0. 850g) のメタノール(17m1)とテトラヒドロフラン(17m1)混合溶液に、 室温で1規定水酸化ナトリウム(8.5m1)を加え10分間攪拌した。反応液に水とク ロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、減圧下溶媒 を留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルークロロホル ム) で精製し標題化合物(0.379g,50%)を固体として得た。

[0447]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.48 (9H, s), 4.21 (3H, s), 6.76 (1H, br s), 7.16 (1H, s), 7.27-7.30 (1H , m), 7.60-7.62 (1H, m), 7.75-7.79 (1H, m), 8.56 -8.54(1H, m).

 $EI - MSm/z: 358 (M^{+})$.

元素分析: C16 H18 N6 O2 Sとして

理論値:C, 53.62; H, 5.06; N, 23.45; S, 8.95.

実測値: C, 53.53; H, 4.90; N, 23.45; S, 8.94.

[0448]

[実施例31] N-tertーブチルー1- (6-メトキシー3-ピリジル) -5- (1 -メチル-1H-ピロール-2-イル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0449]

【化70】

[0450]

参考例23の1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(1-メチルー1H-ピロー ルー2ーイル)-1 Hーピラゾールー3ーカルボン酸(0. 232g)とtertーブチ ルアミン(0.148ml)を用いて、実施例1と同様の方法で標題化合物(147mg , 53%) を固体として得た。

[0451] 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.49 (9H, s), 3.40 (3H, s), 3. 95 (3H, s), 6. 01 (1H, dd, J=3.7, 1. 7Hz), 6. 12 (1H, dd, J = 3.7, 2.7Hz), 6.69-6.73 (2H, m), 6. 85 (1H, br s), 6.96 (1H, s), 7.44 (1H, dd, J=8.8, 2. 7 Hz), 8. 12 (1 H, d, J = 2. 7 Hz).

 $ESI-MSm/z:354(M+H)^{+}$.

元素分析: C19 H23 N5 O2として

理論値: C, 64.57; H, 6.56; N, 19.82.

実測値: C, 64.57; H, 6.55; N, 19.71.

[0452]

[実施例32] N-(cis-2-アミノシクロプロピル)-1-(6-メトキシー3-ピリジル) -5-フェニル-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0453]【化71】

[0454]

参考例5の1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-フェニルー1H-ピラゾールー 3-カルボキサミド(295mg)とN-ヒドロキシコハク酸イミド(115mg)、及 びトリエチルアミン($4~4~6~\mu~1$)のジクロロメタン(1~0~m~1)溶液に、1-エチルー 3- (3-ジメチルアミノプロピ) カルボジイミド塩酸塩 (230mg) を加え室温2時 間攪拌した。この反応液を c i s-1 , 2-ジアミノシクロプロパンニ塩酸塩(2 9 0 mg) とトリエチルアミン (557µ1) のジクロロメタン (20m1) 懸濁液に5分かけ て滴下後、室温で13時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液とジクロロ メタンを加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留 去し得られた残渣をシリカゲル薄層クロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)で 精製し標題化合物(157mg, 44%)を油状物として得た。

[0455]

 1 H - NMR (400 MHz, CDC 1₃) δ : 0.44 - 0.51 (1H, m), 1.0 4-1. 1 2 (1 H, m) , 2. 5 9 - 2. 6 6 (1 H, m) , 2. 9 7- 3. 0 6 (1 H, m), 3.94 (3H, s), 6.71 (1H, d, J=8.8Hz), 7.04 (1 H, s), 7. 18-7. 25 (2 H, m), 7. 28-7. 37 (3 H, m), 7.37-7.43(1H, br), 7.48(1H, dd, J=8.8, 2.7Hz), 812 (1 H, d, J = 2.7 Hz).

 $ESI-MSm/z:350(M+H)^{+}$.

[0456][実施例33] N- (cis-2-ジメチルアミノシクロプロピル) -1- (6-メトキ シー3ーピリジル)-5-フェニルー1H-ピラゾールー3-カルボキサミド塩酸塩

[0457]

【化72】

[0458]

実施例32のN- (cis-2-アミノシクロプロピル) -1- (6-メトキシー3-ピリジル) -5-フェニル-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド(92mg)と35 %ホルムアルデヒド水溶液(208 μ 1)、及び酢酸(150 μ 1)のエタノール(10 ml)溶液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム(66mg)を加え室温で2時間攪拌した。 反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え分液し、有機層を水と飽和食 塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残 渣をシリカゲル薄層クロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)で精製しN-(c is-2-ジメチルアミノシクロプロピル)-1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5 -フェニル-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド(93mg)を油状物として得た。 このカルボキサミド体のメタノール(10m1)溶液に、1M塩酸-エタノール溶液(0 . 25ml) を加え攪拌した。反応溶媒を減圧下留去標題化合物(97mg, 82%)を 固体として得た。

[0459]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ :1.28-1.38 (1H, m), 1 . 43-1.52 (1H, m), 2.83 (3H, br s), 2.92 (3H, br s), 2. 99-3. 11 (1H, m), 3. 87 (3H, s), 6. 91 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.16 (1H, s), 7.26-7.33 (2H, m), 7.36 -7.45 (3 H, m), 7.72 (1 H, dd, J=8.8, 2.7 Hz), 8.18(1 H, d, J = 2.7 Hz), 8.60-8.69 (1 H, br), 9.72-9.8 8 (1 H, br). $ESI-MSm/z:378(M+H)^{+}$.

[0460]

[実施例34] N-(ピロリジン-3-イル)-1-(6-メトキシ-3-ピリジル)-5-フェニルー1H-ピラゾールー3-カルボキサミド塩酸塩

[0461]【化73】

·HCI

[0462]

1) N- (N' -ベンジルオキシカルボニルピロリジン-3-イル) -1- (6-メトキ シー3ーピリジル) -5-フェニル-1H-ピラゾールー3-カルボキサミド

参考例5の-1-(6-メトキシ-3-ピリジル)-5-フェニル-1H-ピラゾール -3-カルボン酸(443mg)と参考例27の3-アミノピロリジン-1-カルボン酸 ベンジルエステルトリフルオロ酢酸 (501mg) を用いて、実施例7と同様の方法でN - (N' -ベンジルオキシカルボニルピロリジン-3-イル) -1- (6-メトキシ-3 ーピリジル) -5-フェニル-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド (633mg, 8

4%)を油状物として得た。

[0463]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.93-2.08 (1H, br m), 2. 21-2. 32 (1 H, br m), 3. 36-3. 47 (1 H, m), 3. 50-3. 64 (2 H, m), 3. 76-3. 84 (1 H, m), 3. 95 (3 H, s), 4. 65-4.73.(1 H, m) , 5.14.(2 H, s) , 6.74.(1 H, d, J=8.8)Hz), 7.00 (1 H, d, J=7.3 Hz), 7.03 (1 H, s), 7.18-7 . 27 (2H, m), 7. 28-7. 41 (8H, m), 7. 50 (1H, dd, J=8. 8, 2. 7 Hz), 8. 11 (1H, d, J = 2. 7 Hz). ESI-MSm/z:498 (M+H) +.

[0464]

2)標題化合物

上記N- (N' -ベンジルオキシカルボニルピロリジン-3-イル) -1- (6-メト キシー3ーピリジル) -5-フェニル-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド(622 mg) のエタノール (25m1) 溶液に、1M塩酸ーエタノール溶液 (1.25m1) と 10%パラジウムー炭素(50%wet, 124mg)を加え水素雰囲気下、室温で4時 間攪拌した。触媒を濾去し、母液溶媒を減圧下留去し得られる残渣をゲル濾過カラムクロ マトグラフィー(メタノール)で精製し標題化合物(388mg,73%)を固体として 得た。

[0465]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ :1.96-2.07 (1H, m), 2 . 15-2. 26 (1 H, m), 3. 16-3. 28 (2 H, m), 3. 32-3. 45(2 H, m), 3.87 (3 H, s), 4.57-4.65 (1 H, m), 6.90 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.05 (1H, d, J = 2.7 Hz), 7.24-7.3 1 (2 H, m), 7. 35-7. 42 (3 H, m), 7. 68-7. 75 (1 H, m), 8. 16 (1H, d, J = 2. 4Hz), 8. 66 (1H, d, J = 7. 1Hz), 8. 92-9.16(2H, br).

ESI-MSm/z:364 (M+H) +.

[0466]

[実施例35] N-(N'-メチルピロリジン-3-イル)-1-(6-メトキシ-3-ピリジル) -5-フェニル-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド塩酸塩

[0467]

【化74】

[0468]

実施例34のN-(ピロリジン-3-イル)-1-(6-メトキシ-3-ピリジル)-5-フェニル-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド塩酸塩(222mg)、35%ホ ルムアルデヒド水溶液(2 2 0 μ 1)、及び酢酸(1 5 9 μ 1)のエタノール(1 0 m l) 溶液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム (70mg) を加え室温で2時間攪拌した。反応 液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え分液し、有機層を水と飽和食塩水 で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣を シリカゲル薄層クロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)で精製しN-(N'-メチルピロリジンー3ーイル)-1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-フェニル-1 Hーピラゾールー3 - カルボキサミド(187mg)を油状物として得た。これをジエ チルエーテルとメタノール(数滴)溶液に溶解し、1 M塩酸-エタノール溶液(0.55 m1) を加え攪拌し、析出固体を濾取し標題化合物(197mg, 84%)を得た。

[0469] $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ :1.97-3.92 (6H, m), 2 . 83 2 2 . 84 (3 H, s), 3 . 87 (3 H, s), 4 . 59 - 4 . 69 24 . 71 -4.81 (1H, m), 6.90 (1H, d, J=8.8Hz), 7.07 (1H, d J = 2.4 Hz), 7. 23-7.31(2H, m), 7. 35-7.44(3H, m)), 7. 69-7. 78 (1H, m), 8. 17 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 7 $4 \, \& \, 8 \, 3 \, (1 \, H, \, d, \, J = 7. \, 5 \, H \, z)$, $1 \, 0. \, 5 \, 7 - 1 \, 0. \, 7 \, 3 \, \& \, 1 \, 0. \, 7 \, 9 - 1$ 0.95 (1H, br).

 $ESI-MSm/z:378(M+H)^{+}$.

[0470]

[実施例36] N-(2-ジメチルアミノ-1, 1-ジメチルエチル)-1-(6-メト キシー3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾールー3-カルボキサ ミド

[0471] 【化75】

[0472]

N-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルアラニン(2.16g)と2.0Mジメチ ルアミンのテトラヒドロフラン溶液(9.09m1)を用いて、実施例1と同様の方法で N-(1-i)メチルカルバモイル-1-メチルエチル)カルバミン酸ベンジルエステル(2. 33g, 96%) を固体として得た。このベンジルエステル体(2. 33g) のエタ ノール (50ml)溶液を実施例6の2) と同様の方法で処理し2-アミノー2, N, N ートリメチルプロピオン酸アミドを得た。このアミド体をテトラヒドロフラン(100m 1) に溶解し水素化アルミニウムリチウム(454mg)を加え16時間加熱還流した。 空冷後、反応液に無水硫酸マグネシウムとメタノールを加え攪拌した。濾別後、溶媒を減 圧下留去し得られた残渣にジクロロメタンを加え無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾過 後、溶媒を減圧下留去し2, N^1 , N^1 -トリメチルー1, 2-プロパンジアミン(0. 600g,58%)を油状物として得た。このプロパンジアミン体(0.600g)と参考 例9の1-(6-メトキシ-3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾ ールー3-カルボン酸(0.232g)を用いて、実施例1と同様の方法で標題化合物(102mg, 33%) を固体として得た。

[0473]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 47 (6H, s), 2. 36 (6H, s), 2.60 (2H, s), 4.11 (3H, s), 7.14 (1H, d, J=9.3 Hz), 7. 18-7. 22 (2H, m), 7. 29 (1H, br s), 7. 60 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7.73-7.77 (1H, m), 7.80 (1H, d, J = 9.3 Hz), 8. 37-8.39 (1 H, m).

ESI-MSm/z: 396 (M+H) +.

元素分析: C20 H25 N7 O2として

理論値: C, 60.74; H, 6.37; N, 24.79.

実測値: C, 60.55; H, 6.25; N, 24.55.

[0474]

[実施例37] N- (1-ジメチルアミノメチルー1-シクロペンチル) -1- (6-メ トキシー3ーピリジル) -5- (2-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミ K

[0475]【化76】

[0476]

1- (N-ベンジルオキシカルボニル) アミノシクロペンタンカルボン酸 (2.63g) と2. 0 Mジメチルアミンのテトラヒドロフラン(10 m l) を用いて、実施例1と同 様の方法でN-(1-ジメチルカルバモイル-1-シクロペンチル)カルバミン酸ベンジ ルエステル(2.00g,68%)を固体として得た。このベンジルエステル体のエタノ ール (50ml) 溶液を用いて、実施例6の2) と同様の方法で処理し1ーアミノーN, N-ジメチルシクロペンチルカルボキサミドを得た。このカルボキサミド体のテトラヒド ロフラン (75ml) 懸濁液に、水素化アルムニウムリチウム (355mg) を加え14 時間半加熱還流した。空冷後、無水硫酸マグネシウム、メタノールおよびジクロロメタン を加え攪拌した。濾過後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣のジクロロメタン溶液を無水 硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し1-(ジメチルアミノメチル) シクロペンチルアミン (1.14g, 定量) を油状物として得た。このアミン体 (0. 470g) と参考例4の-1-(6-メトキシ-3-ピリジル) -5-(2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボン酸(0.231g)を用いて、実施例1と同様の方法 で標題化合物(104mg, 31%)を固体として得た。

[0477]

 1 H - NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 1.62-1.69 (2H, m), 1.7 8-1.86 (4 H, m), 2.12-2.19 (2 H, m), 2.34 (6 H, s), 2. 74 (2 H, br s), 3. 96 (3 H, s), 6. 76 (1 H, dd, J = 8. 8, 0. 5 H z), 7. 20 (1 H, s), 7. 20-7. 24 (2 H, m), 7. 42 (1 H, d d d, J = 7.8, 1.0, 1.0 Hz), 7.60 (1 H, d d, J = 8.8, 2. 7 Hz), 7. 70 (1 H, ddd, J = 7.8, 7.8, 2.0 Hz), 8.12 (1H, d, J = 2.2Hz), 8. 48-8.50 (1H, m).

ESI-MSm/z:421 (M+H) +.

元素分析: C23 H28 N6 O2として

理論値: C, 65.69; H, 6.71; N, 19.99.

実測値: C, 65.71; H, 6.73; N, 20.12.

[0478]

[実施例38] N-(1,3-ジメチルピロリジン-3-イル)-1-(6-メトキシー 3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0479]

【化77】

[0480]

2-メチルアミノ酢酸 (2.00g)、パラホルムアルデヒド (2.00g) 及び2-メチルアクリル酸メチルエステル(1.07ml)のベンゼン(250ml)懸濁液を3 時間加熱還流した。空冷後、反応液を濾過し、濾液溶媒を減圧下留去し1, 3ージメチル -3-ピロリジンカルボン酸メチルエステル(0.770g,21%)を油状物として得 た。このメチルエステル体(0.770g)のエタノール(15ml)溶液に、1規定水 酸化ナトリウム水溶液(15.0m1)を加え室温で19時間攪拌した。反応液に1規定 塩酸水溶液(15.0m1)を加えた後、反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣に2-メ チルー2ープロパノール(20m1)、トリエチルアミン(1.02m1)およびジフェ ニルホスホリルアジド(1.58ml)を加え17時間半加熱還流した。空冷後、反応溶 媒を減圧下留去し得られた残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液とジクロロメタンを加え 分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し得られた 残渣に4規定塩酸-ジオキサン溶液(10m1)を加え室温で4時間攪拌した。反応溶媒 を減圧下留去し3-アミノ-1,3-ジメチルピロリジン塩酸塩を得た。このアミノピロ リジン塩酸塩体の半分量と参考例10の1-(6-メトキシー3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボン酸(0.232g)を用いて、実施 例1と同様の方法で標題化合物(169mg,17%)を固体として得た。

[0481]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.63 (3H, s), 1.99-2.0 6 (1 H, m), 2. 24-2. 32 (1 H, m), 2. 37 (3 H, s), 2. 58-2. 67 (2H, m), 2. 74-2. 80 (1H, m), 2. 98 (1H, d, J=9.8Hz), 4.12 (3H, s), 7.08 (1H, br s), 7.13 (1H, d , J = 9. 3 H z), 7. 19 - 7. 22 (2 H, m), 7. 60 (1 H, d, J = 7. 8 H z), 7. 73-7. 77 (2 H, m), 8. 36-8. 38 (1 H, m). ESI-MSm/z:394 (M+H) +.

[0482]

[実施例39] N-(2-ヒドロキシ-1, 1-ジメチルエチル)-1-(6-メトキシ -3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0483]

【化78】

[0484]

参考例10の1-(6-メトキシー3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1H - ピラゾール-3-カルボン酸 (300mg) と2-アミノ-2-メチル-1-プロパノ ール(115μ1)を用いて、実施例7と同様の方法で標題化合物(293mg, 79%)を固体として得た。

[0485] 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.42 (6H, s), 3.71 (2H, d, J = 6.23 Hz), 4.13 (3H, s), 4.80 (1H, t, J = 6.23 Hz), 7.06 (1H, br), 7.13 (1H, d, J=9.16Hz), 7.22 (2 H, m), 7. 60 (1 H, d, J=7. 8 1 Hz), 7. 73 (1 H, d, J=9. $16 \,\mathrm{Hz}$), 7.76 (1H, m), 8.36 (1H, d, J=4.03Hz). FAB-MSm/z: 3 6 9 (M+H) *.

[0486]

[実施例 40] N -(2-メトキシ-1, 1-ジメチルエチル) <math>-1-(6-メトキシ-3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0487]【化79】

[0488]

60%水素化ナトリウム (7 mg) のテトラヒドロフラン (1 ml) 懸濁溶液に、実施 例 390 N - (2-ヒドロキシー1, 1-ジメチルエチル) <math>-1-(6-メトキシー3-ピリダジニル) -5- (2-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド (50 mg)を室温で加え攪拌した。反応液にヨウ化メチル(26 μ 1)を加え4時間攪拌後、 反応液に水とクロロホルムを加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾 別後、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲル薄層クロマトグラフィー(クロロホ ルムーメタノール)で精製し標題化合物(40mg、70%)を固体として得た。

[0489]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ :1.48 (6H, s), 3.41 (3H , s), 3.52 (2H, s), 4.12 (3H, s), 7.04 (1H, br), 7. 12 (1 H, d, J = 9.28 Hz), 7.20 (2 H, m), 7.73 (1 H, dd,J = 7.81, 1.47Hz), 7.78 (1H, d, J = 9.16Hz), 7.76 (1 H, m, 8.36 (1 H, d, J = 4.52 Hz). FAB-MSm/z: 383 (M+H) +.

[0490]

[実施例41] N- [(3R) -3-テトラヒドロフラニル] -1- (6-メトキシー3 -ピリジル) -5- (2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0491]【化80】

[0492]

参考例4の1-(6-メトキシ-3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラ ゾールー3ーカルボン酸(296mg)と(R)-(+)-3-アミノテトラヒドロフラ ンp-トルエンスルホン酸(311mg)を用いて、実施例1と同様の方法で標題化合物 (144mg, 39%) を固体として得た。

[0493]

 $ESI-MSm/z:366 (M+H)^{+}$.

元素分析: C19 H19 N5 O3 として

理論値: C, 62.46; H, 5.24; N, 19.17.

実測値:C,62.44;H,5.25;N,18.95.

[0494]

[実施例 $4\ 2$] N - (4-テトラヒドロピラニル) -1-(6-メトキシー3-ピリジル) -5-(2-ピリジル) -1 H-ピラゾールー3ーカルボキサミド

[0495]

【化81】

[0496]

参考例 4 の -1 - (6 - \checkmark トキシ- 3 - 2

[0497]

 $\begin{array}{c} ^{1}\mathrm{H-NMR} \ (4\ 0\ 0\ MH\ z,\ CDC\ 1_{3})\ \delta:1.\ 9\ 9-2.\ 0\ 5\ (2\ H,\ m)\ ,\ 3.\ 9\\ 6\ (3\ H,\ s)\ ,\ 4.\ 0\ 0-4.\ 0\ 2\ (1\ H,\ m)\ ,\ 3.\ 5\ 4\ (2\ H,\ t\ d,\ J=1\ 1.\\ 8\ ,\ 2.\ 2\ H\ z)\ ,\ 4.\ 1\ 9-4.\ 2\ 4\ (1\ H,\ m)\ ,\ 6.\ 7\ 8\ (1\ H,\ d\ d,\ J=8.\\ 7\ ,\ 0.\ 6\ H\ z)\ ,\ 6.\ 8\ 7\ (1\ H,\ d\ ,\ J=8.\ 1\ H\ z)\ ,\ 7.\ 2\ 2-7.\ 2\ 4\ (1\ H,\ m)\ ,\ 7.\ 4\ 4\ (1\ H,\ d\ t,\ J=7.\ 9\ ,\ 1.\ 0\ H\ z)\ ,\ 7.\ 6\ 2\ (1\ H,\ d\ d\ ,\ J=8.\ 7\ ,\ 2.\ 8\ H\ z)\ ,\ 7.\ 7\ 0-7.\ 7\ 2\ (1\ H,\ m)\ ,\ 8.\ 1\ 3-8.\ 1\ 5\ (1\ H,\ m)\ ,\ 8.\ 4\ 8-8.\ 5\ 0\ (1\ H,\ m)\ .\\ E\ S\ I-MS\ m/\ z\ :\ 3\ 8\ 0\ (M+H)\ ^{+}. \end{array}$

[0498]

[実施例 43] N -(1-ヒドロキシメチル-1-シクロペンチル) -1-(6-メトキシ-3-ピリダジニル) -5-(2-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0499]

【化82】

[0500]

1- (tert-ブトキシカルボニルアミノ) シクロペンタンカルボン酸 (3.12g) のテトラヒドロフラン(20m1)溶液に、-10℃冷却下トリエチルアミン(1.9 0 m l) とクロロギ酸イソブチル (1.77 m l) を加え10分間攪拌した。反応液に水 素化ホウ素ナトリウム(1.55g)の水(15ml)溶液を加え30分間攪拌した。反 応液に水と酢酸エチルを加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後 、溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル -ヘキサン)で精製しN-(1-ヒドロキシメチル-1-シクロペンチル)カルバミン酸 tertーブチルエステル(0.750g,25%)を固体として得た。このブチルエス テル体(0.750g)に4規定塩酸-ジオキサン溶液(10m1)を加え室温で3時間 半攪拌した。反応溶媒を減圧下留去し1-ヒドロキシメチルシクロペンチルアミン塩酸塩 を得た。このアミン体と参考例9の1-(6-メトキシ-3-ピリダジニル)-5-(2 -ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボン酸(0.696g)を用いて、実施例1 と同様の方法で標題化合物(592mg,43%)をアモルファスとして得た。

[0501]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.67-1.94 (6H, m), 1.9 8-2.05 (2 H, m), 3.78 (2 H, d, J=5.9 Hz), 4.13 (3 H, s), 4.63 (1H, t, J = 6.0Hz), 7.14 (1H, d, J = 9.3Hz) 7. 15 (1H, br s), 7. 19-7. 23 (1H, m), 7. 23 (1H, s), 7. 60-7. 62 (1H, m), 7. 73 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 75 (1 H, d d d, J = 7.8, 7.6, 1.7 Hz), 8.36 - 8.38 (1 H, m) .

ESI-MSm/z:395 (M+H) ⁺.

元素分析: C20 H22 N6 O3として

理論値:C,60.90;H,5.62;N,21.31.

実測値: C, 60. 80; H, 5. 53; N, 21. 31.

[0502]

[実施例44] N- (テトラヒドロー2-フラニルメチル) -1- (6-メトキシー3-ピリジル) -5- (2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0503]

【化83】

[0504]

参考例4の1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラ ゾール-3-カルボン酸(0.231g)とテトラヒドロ-2-フラニルメチルアミン(0. 121ml)を用いて、実施例1と同様の方法で標題化合物(250mg, 84%)

を固体として得た。

[0505]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.60-1.69 (1H, m), 1.8 7-1.95 (2 H, m), 1.99-2.07 (1 H, m), 3.39-3.45 (1 H, m), 3. 71-3. 80 (2 H, m), 3. 87-3. 93 (1 H, m), 3. 9 6 (3 H, s), 4.06-4.12 (1 H, m), 6.77 (1 H, d, J=8.8 H z), 7. 21-7. 28 (3 H, m), 7. 43 (1 H, d, J=8. 1 Hz), 7. 62 (1H, dd, J=8.8,2.7Hz), 7.71 (1H, ddd, J=7.8, 7. 6, 1. 7 Hz), 8. 11 (1H, d, J=2. 9 Hz), 8. 49-8. 50 (1 H, m).

ESI-MSm/z:380 (M+H) +.

[0506]

キシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0507]

【化84】

[0508]

参考例4の1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラ ゾールー3-カルボン酸(250mg)と(1R, 2S)-2-フルオロシクロプロピル アミンのトシル酸塩(250mg)を用いて、実施例7と同様の方法で標題化合物(80 mg, 27%) を固体として得た。

[0509]

 1 H - NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1.03 (0.5H, m), 1.10 (0 . 5 H, m), 1. 2 6 (1 H, m), 3. 0 5 (1 H, q, J = 5. 6 2 H z), 3. 96 (3H, s), 4.66 (0.5H, dt, J = 5.62, 3.05Hz), 4.8 2 (0.5 H, dt, J=5.62, 3.05 Hz), 6.77 (1 H, dd, J=8.79, 0. 49Hz), 7. 15 (1H, br), 7. 23 (1H, m), 7. 27 (1 H, s), 7.43 (1H, d, J=7.94Hz), 7.61 (1H, dd, J=8. 79, 2.69 Hz), 7.71 (1 H, dt, J = 7.94, 1.71 Hz), 8.1 1 (1 H, d, J = 2. 2 1 H z), 8. 4 9 (1 H, d, J = 4. 7 6 H z). 元素分析: C18 H16 N5 O2 Fとして

理論値: C, 61.18; H, 4.56; N, 19.82. 実測値: C, 61. 12; H, 4. 63; N, 19. 68.

[0510]

[実施例46] N-(1-カルバモイル-1-メチルエチル)-1-(6-メトキシー3 -ピリジル) -5- (2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド [0511]

【化85】

[0512]

1) N- [1-(6-メトキシー3-ピリジル) -5-(2-ピリジル) -1 H-ピラゾ ールー3ーカルボニル] ー1, 1ージメチルグリシンエチルエステル

参考例4の1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラ ゾール-3-カルボン酸(3.0g)と2,2-ジメチルグリシンエチルエステル塩酸塩 (1.9g)を用いて、実施例7と同様の方法で、N-[1-(6-メトキシ-3-ピリ ルグリシンエチルエステル(3.8g,91.6%)を油状物として得た。

[0513]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.29 (3H, t, J=7.1Hz), 1. 68(6H, s), 3. 93(3H, s), 4. 24(2H, q, J=7.1Hz), 6. 77 (1 H, d, J = 8. 8 H z) , 7. 20 – 7. 26 (1 H, m) , 7. 22 (1 H, s), 7. 41-7. 45 (1 H, m), 7. 63 (1 H, dd, J=8. 8,2. 9 Hz), 7. 6 9 - 7. 73 (1 H, m), 8. 12 (1 H, d, J = 2. 7 Hz), 8. 48-8. 50 (1 H, m). $E I - MSm/z : 409 (M^{+})$.

[0514]

2) N- [1-(6-メトキシー3-ピリジル) -5-(2-ピリジル) -1 H-ピラゾールー3-カルボニル] -1, 1-ジメチルグリシン

上記N-[1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾールー3 ーカルボニル] ー1 , 1 ージメチルグリシンエチルエステル(2 . 0 g)のテ トラヒドロフラン(95m1)と水(25m1)溶液に、水酸化リチウム一水和物(41 0 m g) を加え室温で24時間攪拌した。反応液に濃塩酸を加え中和後、ジクロロメタン を加え分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾別後、溶媒を減圧下留去し N-[1-(6-メトキシー3-ピリジル) -5-(2-ピリジル) -1 Hーピラゾール-3-カルボニル] -1, 1-ジメチルグリシン(1. 8g, 95%)を得た。

[0515]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.71 (3H, s), 3.96 (3H, s), 6. 77 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 36 (1H, brs), 7. 42 (1 H, d, J = 7. 8 Hz), 7. 6 1 (1 H, d d, J = 8. 8, 2. 7 Hz), 8. 13 (1H, d, J = 2. 7Hz), 8.51 (1H, d, J = 4.6Hz). $EI - MSm/z: 381 (M^{+})$.

[0516]

3) 標題化合物

上記N-[1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1Hーピラ ゾールー3 - カルボニル] -1, 1 - ジメチルグリシン(3 5 0 m g)と2 8 %アンモニ ア水 (0.6 m l) を用いて、実施例7と同様の方法で標題化合物 (220 m g, 62%)を個体として得た。

[0517]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 70 (6H, s), 3. 97 (3H, s), 6. 78 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 22-7.29 (2H, m), 7. 42 (1 H, d, J = 7.8 Hz), 7.62 (1 H, dd, J = 8.8, 2.4 Hz) , 7. 69-7. 73 (1 H, m), 8. 12 (1 H, d, J=2. 7 Hz), 8. 50 (1 H, d, J = 4.9 Hz). $EI-MSm/z:380 (M^{+})$.

[0518]

[実施例47] N-カルバモイルメチル-N-tert-ブチル-1-(6-メトキシー 3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0519]

【化86】

[0520]

参考例4の1- (6-メトキシー3-ピリジル) -5- (2-ピリジル) -1H-ピラ ゾールー3-カルボン酸(230mg)と参考例28の1-tertーブチルアミノアセ タミド(100mg)を用いて、実施例7と同様の方法で標題化合物(190mg,60 %)を固体として得た。

[0521]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.57 (9H, s), 3.94 (3H, s), 6. 73-6. 75 (1H, m), 7. 08-7. 28 (2H, m), 7. 41-7. 76 (3H, m), 8. 05-8. 52 (1H, m). E I -MSm/z: 4 0 8 (M^{+}) .

元素分析: C21 H24 N6 O3 · 0. 25 H2 Oとして

理論値: C, 61.08; H, 5.98; N, 20.35.

実測値: C, 60.96; H, 5.86; N, 20.63.

[0522]

[実施例48] N-(1-カルバモイルー1-シクロペンチル)-1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0523]

【化87】

[0524]

参考例4の1- (6-メトキシー3-ピリジル) -5- (2-ピリジル) -1 H-ピラ ゾールー3-カルボン酸(306mg)と参考例26の1-アミノー1-シクロペンタン カルボキサミドトリフルオロ酢酸塩(250mg)を用いて、実施例7と同様の方法で標 題化合物 (390mg, 92%) を固体として得た。

[0525]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.75-1.90 (4H, m), 2.1 $5-2.\ 20\ (2\,\mathrm{H,\ m})$, $2.\ 40-2.\ 50\ (2\,\mathrm{H,\ m})$, $3.\ 97\ (3\,\mathrm{H,\ s})$, 5. 35 (1H, br s), 6. 78 (1H, dd, J=8. 8, 0. 5Hz), 7. 01 (1H, br), 7. 17-7. 26 (3H, m), 7. 41-7. 43 (1H, m 出証特2005-3017553

), 7. 59-7. 61 (1 H, m), 7. 69-7. 74 (1 H, m), 8. 12-8. 13 (1H, m), 8. 48-8. 51 (1H, m).

 $E I - MSm/z : 4 0 6 (M^{+})$.

元素分析: C21 H22 N6 O3 · O. 25 H2 Oとして

理論値: C, 61. 38; H, 5. 52; N, 20. 45.

実測値: C, 61.12; H, 5.38; N, 20.18.

[0526]

[実施例49] N-カルバモイルメチル-N-(tert-ブチル)-1-(5-メトキ シー2-ピリジル) -5-フェニル-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0527]

【化88】

[0528]

参考例7の1-(5-メトキシー2-ピリジル)-5-フェニルー1H-ピラゾールー 3-カルボン酸(230mg)と参考例28の1-tert-ブチルアミノアセタミド(100mg)を用いて、実施例15の3)と同様の方法で標題化合物(175mg, 52 %)をアモルファスとして得た。

[0529]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :1.57 (9H, s), 3.87 (3H, s), 4. 27 (1. 5H, br s), 6. 88 (1H, s), 7. 18-7. 37 ($7\ \text{H, m})$, 8. 00 (1H, d, J=2.9Hz). $E I - MSm/z : 4 0 7 (M^{+})$.

[0530]

トキシー3ーピリジル)-5-(2-ピリジル)-1 H-ピラゾール-3-カルボキサミ F.

[0531]

【化89】

[0532]

参考例4の1- (6-メトキシー3-ピリジル) -5- (2-ピリジル) -1H-ピラ ゾールー3ーカルボン酸(296mg)と(±)ーcis-2-アミノシクロペンタンカ ルボキサミド(153. 8mg)を用いて、実施例1と同様の方法で標題化合物(137 mg, 34%) を固体として得た。

[0533]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 1.83-2.17 (6H, m), 3.0 9 (1 H, q, J = 7.5 Hz), 3.95 (3 H, s), 4.62-4.64 (1 H, m), 5.26 (1H, br s), 5.80 (1H, br s), 6.77 (1H, d

J = 8.8 Hz), 7. 23-7. 25 (1H, m), 7. 37-7. 39 (2H, m)), 7. 62-7. 67 (1H, m), 7. 65-7. 72 (1H, m), 8. 08 (1 H, d, J = 3.4 Hz), 8.50-8.52 (1H, m), ESI-MSm/z:406 (M+H) +.

[0534]

[実施例51] Nーシクロブチルー1ー(6ーメトキシー3ーピリジル)-5ー(2ーピ リジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0535]

【化90】

[0536]

参考例4の1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラ ゾールー3ーカルボン酸(296mg)とシクロブチルアミン(85.3mg)を用いて 、実施例1と同様の方法で標題化合物(230mg、65%)を固体として得た。

[0537]

 1 H - NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 74 - 1. 77 (2H, m), 1. 9 7-2.07(2H, m), 2.39-2.46(2H, m), 3.96(3H, s), 4. 59-4. 63 (1 H, m), 6. 78 (1 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 09 (1 H, d, J = 8. 1 Hz), 7. 21-7. 26 (1 H, m), 7. 43-7. 45 (1 H, m), 7. 62 (1 H, dd, J=8. 8, 2. 7 Hz), 7. 71 (1 H, td) , J = 7.7, 1.8 Hz), 8.13 (1 H, d, J = 2.7 Hz), 8.48-8. 49 (1H, m). $ESI-MSm/z:350(M+H)^{+}$.

[0538]

[実施例 5 2] N- (e x o - 2 - ビシクロ [2. 2. 1] ヘプチル) - 1 - (6 - メト キシー3ーピリジル) -5- (2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0539]

【化91】

[0540]

参考例4の1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラ ゾールー3ーカルボキン酸(296mg)とexo-2ーアミノビシクロ[2.2.1] ヘプタン塩酸塩(177mg)を用いて、実施例1と同様の方法で標題化合物(145m g, 37%) を固体として得た。

[0541]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :0.89-0.93 (1H, m), 1.3 $0-1.\ 6\ 7\ (1\ 1\ H,\ m)$, 2. $1\ 9-2$. 24 (2H, m) , 2. $5\ 6-2$. $5\ 8$ (1 H, m), 3.96 (3 H, d, J = 2.0 Hz), 6.78 (1 H, d, J = 8.8

Hz), 7.01 (1H, d, J=7.4Hz), 7.20-7.26 (1H, m), . 43-7. 45 (1H, m), 7. 62 (1H, dd, J=8. 8, 2. 9Hz), 7 . 70-7. 72(1H, m), 8.15(1H, d, J=2.0Hz), 8.48-8. 49 (1H, m).

ESI-MSm/z:390(M+H) +.

[0542]

[実施例53] N-シクロヘキシルメチル-1-(6-メトキシ-3-ピリジル)-5-(2-ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0543] 【化92】

[0544]

参考例4の1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラ ゾールー3ーカルボン酸(296mg)とシクロヘキシルメチルアミン(156 μ l)を 用いて、実施例1と同様の方法で標題化合物(188mg, 48%)を固体として得た。

[0545] 1 H - NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 0.96-1.04 (2H, m), 1.1 2-1.30 (4 H, m), 1.61-1.76 (5 H, m), 3.30 (2 H, t, J $=6.6 \,\mathrm{Hz}$), 3.94 (3 H, s), 6.77 (1 H, d, J=8.8 Hz), 7. $0.1-7.\ 0.2\ (1\ H,\ m)$, $7.\ 2.1-7.\ 3.1\ (1\ H,\ m)$, $7.\ 4.4-7.\ 4.5\ ($ 1 H, m), 7. 61 (1 H, dd, J=8. 8, 2. 5 Hz), 7. 71 (1 H, td) , J = 7.7, 1.8 Hz), 8.13 (1 H, d, J = 2.5 Hz), 8.48-8. 49 (1H, m).

ESI-MSm/z:392 (M+H) +.

[0546]

[実施例54] N-メチル-N-tert-ブチル-1-(6-メトキシ-3-ピリダジ ニル) -5- (2-ピリジル) -1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0547]

【化93】

[0548]

参考例9の1-(6-メトキシー3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾールー3ーカルボン酸 (300mg) とN-tert-ブチルメチルアミン (14 5 μ 1) を用いて、実施例7と同様の方法で標題化合物 (200 mg, 54%) を固体と いて得た。

[0549] 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 1.54 (9H, s), 1.62 (3H, s), 3.19 (3H, s), 4.10 (3H, s), 6.99 (1H, s), 7.12 出証特2005-3017553

 $(1 \text{ H, d, J} = 9.\ 0.3 \text{ Hz})$, 7. 21 $(1 \text{ H, dd, J} = 7.\ 8.1, 4.\ 6.4 \text{ Hz})$), 7. 55 (1H, d), J=8. 06Hz), 7. 74 (1H, dt, J=7. 81 , 1. 71Hz), 7. 83(1H, d, J=9.03Hz), 8. 41(1H, d, J)=4.64Hz).

FAB-MSm/z: 3 6 7 (M+H) +.

[0550]

[実施例 5 5] N-ネオペンチル-1- (6-メトキシー3-ピリダジニル) -5- (2 -ピリジル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0551]

【化94】

[0552]

参考例 9 の 1 ー (6 ーメトキシー 3 ーピリダジニル) - 5 ー (2 ーピリジル) - 1 H-ピラゾールー3ーカルボン酸(200mg)とネオペンチルアミン(59mg)を用いて 、実施例7と同様の方法で標題化合物(155mg,58%)を固体として得た。

[0553]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ :0.99 (9H, s), 3.27 (2H, d, J = 6.6 Hz), 4.128 (1/2 x 3 H, s), 4.130 (1/2 x 3 H, s), 7. 04-7. 09 (1H, m), 7. 14 (1H, dd, J=9. 3, 0. 5Hz), 7. 19-7. 30 (1 H, m), 7. 62 (1 H, d, J=7.8 Hz), 7. 73-7.78 (2H, m), 8.37-8.38 (1H, m). $EI - MSm/z: 366 (M^{+})$.

[0554]

[実施例56] Nーシクロペンチルー1ー(6ーメトキシー3ーピリダジニル)ー5ー(2-ピリジル)-1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0555]

【化95】

[0556]

参考例9の1-(6-メトキシー3-ピリダジニル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラゾールー 3 ーカルボン酸(2 9 7 m g)とシクロペンチルアミン(1 0 9 μ 1)を用 いて、実施例7と同様の方法で標題化合物(274mg, 75%)を固体として得た。

[0557] 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.50-1.75 (6H, m), 2.0 5-2. 13 (2 H, m), 4. 13 (3 H, s), 4. 42 (1 H, q, J=7. 2 H z) , 6. 90 (1H, d, J=10. 0Hz) , 7. 13 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 20-7. 21 (1H, m), 7. 26 (1H, s), 7. 61 (1H, d, J =7.8 Hz), 7.74-7.76 (2H, m), 8.37 (1H, d, J=3.9 H出証特2005-3017553 z).

ESI-MSm/z:365 (M+H) +.

[0558]

[実施例57] N-フェニルー1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジ ル) -1H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0559]

【化96】

[0560]

参考例4の1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラ ゾールー3ーカルボン酸(296mg)とアニリン(311mg)を用いて、実施例1と 同様の方法で標題化合物(158mg, 43%)を固体として得た。

[0561]

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ :3.98 (3H, s), 6.80 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7. 12-7.16 (1H, m), 7. 22-7.30 (1H, m), 7. 36-7. 39 (3H, m), 7. 46-7. 52 (1H, m), 7. 65 (1 H, d d, J = 8. 8, 2. 7 Hz), 7. 70 - 7. 76 (3 H, m), 8. 17 (1 H, d, J = 2. 7 Hz), 8. 51 - 8. 52 (1 H, m), 8. 77 (1 H, s)

ESI-MSm/z:372 (M+H) +.

[0562]

[実施例 5 8] N- (2-ピリジル) -1- (6-メトキシー3-ピリジル) -5- (2 -ピリジル)·-1 H-ピラゾール-3-カルボキサミド

[0563]

【化97】

[0564]

参考例4の1-(6-メトキシー3-ピリジル)-5-(2-ピリジル)-1H-ピラ ゾールー3ーカルボン酸(296mg)と2ーアミノピリジン(311mg)を用いて、 実施例1と同様の方法で標題化合物(178mg, 48%)を固体として得た。

[0565]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :3.96 (3H, s), 6.80 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.07 (1H, ddd, J = 7.4, 4.9, 1.0 Hz), 7. 24-7. 29 (1 H, m), 7. 35 (1 H, s), 7. 44-7. 46 (1 H, m), 7. 69-7. 75 (3 H, m), 8. 11 (1 H, d, J=2. 9 Hz), 8. 33-8.34 (1 H, m), 8. 38-8.40 (1 H, m), 8. 53-8.54 (1 H, m), 9. 42 (1 H, s). ESI-MSm/z:373(M+H) +.

[0566]

[試験例1] 血小板凝集抑制作用

血液凝固阻止剤として1/10容の3.13%クエン酸ナトリウムを用いてヒト血液を 採取し、180gで10分間遠心して多血小板血漿(PRP)を分離した。上層のPRP を分取後、下層を1600gで10分間遠心して上層の乏血小板血漿 (PPP) を分取し た。PRP200μ1に実施例化合物の溶液1μ1を加えて37℃で2分間静置後、コラ ーゲン 2μ 1 を添加して血小板凝集を誘起した。血小板凝集率は P A M - 1 2 C (S S Rエンジニアリング)を用いて測定した。PPPの光透過率を100%凝集値とし、実施例 化合物の各濃度における凝集率を求め、IC50値を算出した。結果を表1に示す。

[0567]

[試験例 2] シクロオキシゲナーゼー1 (COX-1) およびシクロオキシゲナーゼー2 (COX-2) 阻害作用

実施例化合物のCOX-1およびCOX-2阻害活性の測定には、Cayman Ch emical CompanyのCOX阻害薬スクリーニングアッセイキット (カタログ 番号560101, 560121) を用いた。

測定前に反応緩衝液、ヘム、アラキドン酸、SnCl2、EIA緩衝液、洗浄緩衝液、 プロスタグランジン(PG)スクリーニングEIA標準液、PGスクリーニングアセチル コリンエステラーゼ (AchE)、トレーサー (発色酵素HRPコンジュゲート)、PG スクリーニングEIA抗血清を用意した。

(1) COX-1またはCOX-2によるPGF₂αの産生

実施例化合物 (50 μ M) およびCOX-1またはCOX-2を含む反応液を37℃で 10分間静置後、アラキドン酸10μ1を加えて37℃で2分間静置した。反応後に1N -塩酸50μ1を加えて反応を停止した後、SnCl2溶液100μ1を加えて5分間室 温で静置した。

(2) ELISAによるPGF_{2α}の定量

マウス抗ウサギIgGでコーティングした96穴(ウェル)プレートの各ウェルに抗血 清(ウサギ抗 P G F_2 α 抗体) 5 0 μ 1 を加えた後、上記の P G F_2 α 産生反応液を 2 0 00倍に希釈した溶液 5 0 μ 1 、A c h E トレーサー 5 0 μ 1 を順次加えて室温で 1 8 時間 静置した。洗浄緩衝液で各ウェルを5回洗浄して過剰のAchEトレーサーを除去後、エ ルマン (E l l m a n) 試薬 2 0 0 μ l を添加した。 6 0 分間暗室に静置した後、 4 0 5 nmで吸光度を測定した。

(3) 実施例化合物の阻害活性の算出

PGスクリーニングEIA標準液を用いて標準曲線を作成し、上記の吸光度からPGF $_{2\;\alpha}$ の産生量を求めた。実施例化合物 $_{5\;0\;\mu}$ MにおけるCOX- $_{1}$ またはCOX- $_{2}$ の阻 害率を算出した。結果を表1に示す。

なお、阻害率の算出においては、実施例化合物を含まない反応液を用いて得たPGF2 α の産生量を100%とした。

[0568]

【表1】

		= 0 11/2 +3 1+ Z	50μΜにおける
	コラーゲン誘発血小板	50μΜにおける	
化合物	凝集抑制作用	COX-1阻害作	COX-2阻害作
(実施例番号)	I C ₅₀ (μ M)	用(阻害%)	用(阻害%)
			-1.9
4	0.12		
8	0.018	-3.3	3. 1
1 3	0.018	13.9	9. 2
		39.5	6.9
1 5			4. 2
2 2	0.21		
2 5	0.018	4. 7	8. 2
2 6	0.065	5. 5	8. 2
2 8	0.0089	5. 4	7.6
		7 2	14.8
4 0	0.065		3. 6
4 4	0.14	4. 3	
4 8	0.19	3. 6	8. 7
5 6	0.092	-1.2	-1.7
56	0.092		

[0569]

表 1 から明らかなように、本発明の化合物(I)、それらの塩もしくは溶媒和物、また はその塩の溶媒和物は、強力な血小板凝集抑制作用を有し、かつCOX-1およびCOX - 2 阻害作用を示さなかった。

【書類名】要約書

【要約】

COX-1及びCOX-2を阻害することのない血小板凝集抑制剤の提供。 【課題】

一般式(I) 【解決手段】

【化1】

$$Ar_{2} \xrightarrow{N} N R1$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{1}$$

$$R2$$

$$(1)$$

(式中、Ar1およびAr2は、それぞれ独立に、1ないし3個の置換基を有することもあ る5もしくは6員の芳香族複素環基または1ないし3個の置換基を有することもあるフェ ニル基を示し、R1は、低級アシル基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、 1もしくは2個の置換基を有することもある低級アルキル基、1もしくは2個の置換基を 有することもあるカルバモイル基、1もしくは2個の置換基を有することもあるオキサモ イル基、1もしくは2個の置換基を有することもあるアミノ基、1もしくは2個の置換基 を有することもある4ないし7員の脂環式複素環基、1ないし3個の置換基を有すること もあるフェニル基、または1ないし3個の置換基を有することもある5もしくは6員の芳 香族複素環基を示し; R 2 は、水素原子、ハロゲノ基などを示す) で表される化合物。

【選択図】 なし

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2004-012154

受付番号

5 0 4 0 0 0 9 1 1 4 5

書類名

特許願

担当官

角田 芳生

1918

作成日

平成16年 2月25日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成16年 1月20日

特願2004-012154

出願人履歴情報

識別番号

[000002831]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月28日

住所

新規登録 東京都中央区日本橋3丁目14番10号

氏 名 第一製薬株式会社